

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001543

International filing date: 27 January 2005 (27.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP
Number: 2004-023003
Filing date: 30 January 2004 (30.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland
Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse

日 本 国 特 許 庁
JAPAN PATENT OFFICE

27. 1. 2005

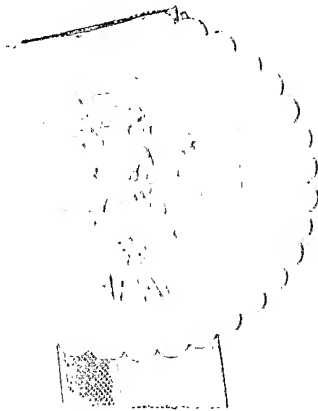
別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 2 0 0 4 年 1 月 3 0 日
Date of Application:

出 願 番 号 特 願 2 0 0 4 - 0 2 3 0 0 3
Application Number:
[ST. 10/C]: [J P 2 0 0 4 - 0 2 3 0 0 3]

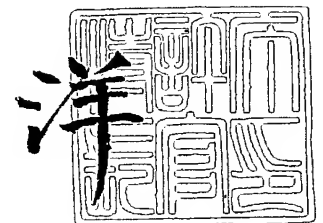
出 願 人 富士写真フイルム株式会社
Applicant(s):



2 0 0 5 年 3 月 4 日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

小 川



【書類名】 特許願
【整理番号】 PF04314061
【提出日】 平成16年 1月30日
【あて先】 特許庁長官 今井 康夫 殿
【国際特許分類】 G03C 7/34
G03C 7/38
G03D 3/08
G03B 27/00
G02B 26/10
B41J 2/435

【発明者】
【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼 2 1 0 番地 富士写真フイルム株式会社内
【氏名】 出口 泰章

【発明者】
【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼 2 1 0 番地 富士写真フイルム株式会社内
【氏名】 副島 晋

【発明者】
【住所又は居所】 神奈川県足柄上郡開成町宮台 7 9 8 番地 富士写真フイルム株式
会社内
【氏名】 吉田 太

【特許出願人】
【識別番号】 000005201
【氏名又は名称】 富士写真フイルム株式会社

【代理人】
【識別番号】 100076439
【弁理士】
【氏名又は名称】 飯田 敏三

【手数料の表示】
【予納台帳番号】 016458
【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】
【物件名】 特許請求の範囲 1
【物件名】 明細書 1
【物件名】 図面 1
【物件名】 要約書 1
【包括委任状番号】 9800119

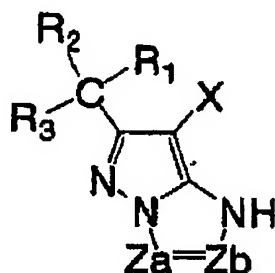
【書類名】特許請求の範囲

【請求項 1】

支持体にイエロー色素形成カプラー含有青感光性ハロゲン化銀乳剤層、マゼンタ色素形成カプラー含有緑感光性ハロゲン化銀乳剤層、シアン色素形成カプラー含有赤感光性ハロゲン化銀乳剤層および非感光性親水性コロイド層のそれぞれ少なくとも一層ずつからなる写真構成層を有するハロゲン化銀カラー写真感光材料を、シート状の裁断と、像様露光した後、搬送ローラー対により搬送しつつカラー発色現像工程、漂白定着工程、リンス工程および乾燥工程を含む現像処理を経て形成されるカラー画像形成方法であって、該ハロゲン化銀カラー写真感光材料が下記一般式 (M-I) で表される色素形成カプラーおよび下記一般式 (I A) で表される色素形成カプラーを各々少なくとも 1 種含有し、かつ前記現像処理工程において 40.0 mm/秒以上 100 mm/秒以下の速度で感光材料を搬送し、カラー発色現像工程を 18 秒以内、漂白定着工程を 18 秒以内、乾燥工程を 26 秒以内でそれぞれ終了することを特徴とするカラー画像形成方法。

【化 1】

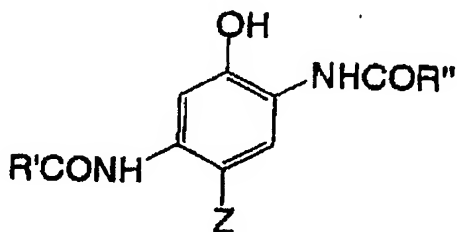
一般式 (M-I)



(一般式 (M-I) 中、 R_1 、 R_2 、および R_3 は各々独立に、水素原子または置換基を表わす。 $Z a$ および $Z b$ はいずれか一方が水素原子または置換基を有する炭素原子、もう一方が窒素原子を表し、 $Z a$ または $Z b$ の置換基は更に置換基を有していても良い。 X は水素原子または芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において離脱可能な基を表す。)

【化 2】

一般式 (I A)



(一般式 (I A) 中、 R' および R'' は各々独立に置換基を表し、 Z は水素原子、または芳香族第一級アミン発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応において離脱可能な基を表す。)

【請求項 2】

前記リンス工程において用いられる槽が、シート状に裁断された前記感光材料を液中水平方向に通過させるためのブレード状部材によって仕切られた多室構造からなる槽であることを特徴とする請求項 1 に記載のカラー画像形成方法。

【請求項 3】

前記現像処理における搬送速度が 45.0 mm/秒以上 95 mm/秒以下の速度である

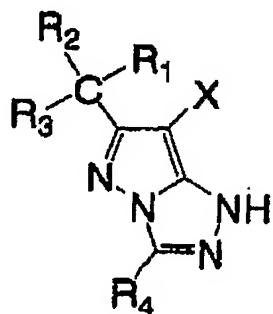
ことを特徴とする請求項 1 または 2 に記載のカラー画像形成方法。

【請求項 4】

前記一般式 (M-I) で表される色素形成カプラーが下記一般式 (M-II) で表される色素形成カプラーであることを特徴とする請求項 1～3 のいずれか 1 項に記載のカラー画像形成方法。

【化 3】

一般式 (M-III)



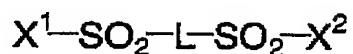
(一般式 (M-II) 中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は各々独立に水素原子または置換基を表す。 X は水素原子または芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において離脱可能な基を表す。)

【請求項 5】

前記ハロゲン化銀カラー写真感光材料の親水性コロイド層が下記一般式 (I) で表される硬膜剤によって実質的に硬膜されたゼラチンからなることを特徴とする請求項 1～4 のいずれか 1 項に記載のカラー画像形成方法。

【化 4】

一般式 (I)



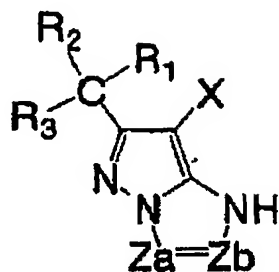
(一般式 (I) 中、 X^1 及び X^2 は各々独立に $-CH=CH_2$ または、 $-CH_2CH_2Y$ のいずれかを表し、 X^1 及び X^2 は同じであっても異なってもよい。ここで Y は求核性基により置換されるか、または塩基によって HY の形で脱離し得る基を表す。 L は 2 価の連結基であり、置換されていてもよい。)

【請求項 6】

像様露光後にシート状の形態で搬送ローラーによって 40.0 mm/秒以上 100 mm/秒以下の搬送速度で搬送されながら 18 秒以下のカラー発色現像工程、18 秒以下の漂白定着工程、リンス工程および 26 秒以内の乾燥工程を含む現像処理工程を経てカラー画像を形成する高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料であって、該ハロゲン化銀カラー写真感光材料が下記一般式 (M-I) で表される色素形成カプラーおよび下記一般式 (IA) で表される色素形成カプラーを各々少なくとも 1 種含有することを特徴とする高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【化5】

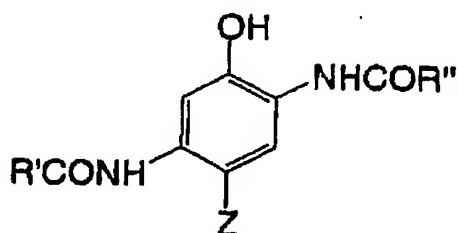
一般式 (M-I)



(一般式 (M-I) 中、 R_1 、 R_2 、および R_3 は各々独立に、水素原子または置換基を表す。 Z_a および Z_b はいずれか一方が水素原子または置換基を有する炭素原子、もう一方が窒素原子を表し、 Z_a または Z_b の置換基は更に置換基を有していても良い。 X は水素原子または芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において離脱可能な基を表す。)

【化6】

一般式 (I A)



(一般式 (I A) 中、 R' および R'' は各々独立に置換基を表し、 Z は水素原子、または芳香族第一級アミン発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応において離脱可能な基を表す。)

【請求項7】

前記リンス工程において用いられる槽が、室間をブレード状部材によって仕切られた多室構造からなる槽であり、前記槽を液中水平方向に通過することを特徴とする請求項6に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【請求項8】

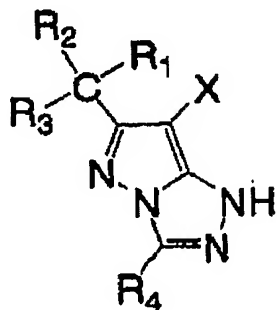
前記搬送速度が、45.0 mm/秒以上95 mm/秒以下であることを特徴とする請求項6または7に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【請求項9】

前記一般式 (M-I) で表される色素形成カップラーが下記一般式 (M-II I) で表される色素形成カップラーであることを特徴とする請求項6～8のいずれか1項に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【化 7】

一般式 (M-III)



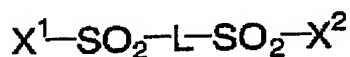
(一般式 (M-III) 中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は各々独立に水素原子または置換基を表わす。 X は水素原子または芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において離脱可能な基を表す。)

【請求項 10】

前記ハロゲン化銀カラー写真感光材料の親水性コロイド層が下記一般式 (I) で表される硬膜剤によって実質的に硬膜されたゼラチンからなることを特徴とする請求項 6～9 のいずれか 1 項に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【化 8】

一般式 (I)



(一般式 (I) 中、 X^1 及び X^2 は各々独立に $-CH=CH_2$ または、 $-CH_2CH_2Y$ のいずれかを表し、 X^1 及び X^2 は同じであっても異なってもよい。ここで Y は求核性基により置換されるか、または塩基によって HY の形で脱離し得る基を表す。 L は 2 価の連結基であり、置換されていてもよい。)

【書類名】明細書

【発明の名称】ハロゲン化銀カラー写真感光材料及びカラー画像形成方法

【技術分野】

【0001】

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料を用いたカラー画像形成方法およびハロゲン化銀カラー写真感光材料に関し、詳しくは現像処理工程を高速シート搬送することでカラー画像を得るカラー画像形成方法において現像ムラの改善された高品質な画像を提供することができる、ハロゲン化銀カラー写真感光材料を用いたカラー画像形成法ならびにハロゲン化銀カラー写真感光材料に関する。

【背景技術】

【0002】

写真処理サービス業界においては、カラーネガ、リバーサル感光材料ならびに近年はデジタルカメラ等からカラープリントを得るためのカラープリントシステムが、プリント現像処理を専門に行うラボばかりでなく写真店等で広く普及してきている。このカラープリントシステムの露光方法は、カラーネガ等のフィルムの投影光をカラーペーパーに入射して感光材料を面露光する、いわゆる直接（アナログ）露光方式から、デジタルカメラからカラープリントを得ることのできるデジタル露光を利用する焼付装置に主流が移行しつつある。フィルムに記録された画像においても、光電的に読み取りその情報をデジタル信号化し画像処理を施した後に、この画像データに応じて変調した記録光によって走査露光して画像を記録するデジタル露光方式が普及されつつある。

【0003】

これらのカラープリントシステムにおいては、感光材料はロール状に巻かれた状態で感光材料収納用遮光マガジンに装填されており、露光および現像の際にマガジンから引き出されて搬送される。従来、感光材料はロール形態のまま途中で切断されることなく露光および現像処理が行われ、現像処理後に所望の長さに切断し1枚ごとのプリントを得るという方式、いわゆるロール搬送によりカラーペーパーが作製されたが、プリント1枚ごとの境界を明示するためのコマ情報を形成する必要がありその部分が無駄になってしまう難点があった。

【0004】

そのため、最近では感光材料を予めプリント1枚相当サイズに切断してシート状にしてから露光および現像処理を行うシート搬送方法を採用したカラープリントシステムが実用化されている。この搬送方法においては、シート状に切断された感光材料は、搬送ローラー対とベルトコンベアによる搬送方法で搬送され、現像処理される。ここで、シート状の感光材料は露光された後に現像処理されるが、現像処理工程においても、感光材料はシートのまま搬送ローラー対により搬送される。

このため、この方式のカラープリントシステムは、時間あたりのプリント出力数が従来の方式と比較し、多いことが特徴であるが、さらなる生産性の高いシステムが望まれており、加えて比較的コンパクトな装置で実現できることが望まれている。

【0005】

また、このシステムに用いる感光材料すなわちカラープリント材料としては、画像データにより変調されたレーザービームを走査して画像を記録するデジタル露光方式に対応して高照度で露光されるので、高照度相反則不軌による感度低下を伴わないことが必要とされる。また、カラープリント材料が高速度搬送のもとでの迅速現像処理で起こりやすい現像むらが生じにくいことや、処理液中に搬送経路に設置されているガイドやブレードなどと接触することによるキズが生じにくいなどの点で安定した仕上がりが望まれている。

【0006】

一方、カラープリント材料の製造においては適性の膜物性を得るために塗布後出荷までの数日の期間を工場内で保管され、その後工場から出荷されたカラープリント材料は流通経路を経て、現像所、写真店等で主に使用される。工場出荷以降の保管は冷蔵されていることが好ましいが、実情は冷蔵ではない場所で放置されることが多く、また地域によって

は高温あるいは高湿環境にさらされることもしばしばある。カラープリント材料製造後の生保存性と迅速な硬膜性を与える方法は、例えば特許文献1に記載されている。

【0007】

カラープリントシステムとしても迅速型を含め多様化している中であって、生産性を高めたシート状高速搬送型のカラープリントシステムが従来と変らぬ品質が求められている。しかしながら、発色濃度や階調の変動、またキズ発生頻度などの点で要望される品質には必ずしも十分に对应されていないのが現状である。特に、カラープリント材料の製造後の保存履歴（温度および湿度）が適切でない場合などに、発色の変動やキズ発生頻度が高まることが判明した。

【0008】

【特許文献1】特開2000-98527号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0009】

本発明は、上記の背景からなされたものであり、感光材料とくにカラープリント材料の露光ならびに現像処理での安定した品質が得られ、かつカラープリント生産性が高いシート状高速搬送型ハロゲン化銀カラー写真感光材料のカラー画像形成方法およびハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することを目的とする。特に、本発明はカラープリント材料の製造後から露光されるまでの保存期間にかかわらず発色が良好で、濃度ムラやキズなどの故障頻度が軽減されて安定な仕上がり品質が得られるカラー画像形成方法およびハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0010】

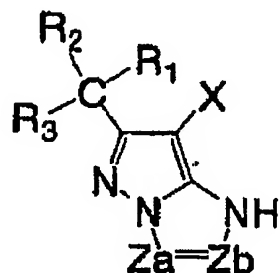
本発明者等は、鋭意研究を重ねて上記課題が以下の構成により達成されることを見だし、上記の目的を達成するに至った。すなわち、本発明は下記手段により達成された。

(1) 支持体にイエロー色素形成カプラー含有青感光性ハロゲン化銀乳剤層、マゼンタ色素形成カプラー含有緑感光性ハロゲン化銀乳剤層、シアン色素形成カプラー含有赤感光性ハロゲン化銀乳剤層および非感光性親水性コロイド層のそれぞれ少なくとも一層ずつからなる写真構成層を有するハロゲン化銀カラー写真感光材料を、シート状の裁断と、像様露光した後、搬送ローラー対により搬送しつつカラー発色現像工程、漂白定着工程、リンス工程および乾燥工程を含む現像処理を経て形成されるカラー画像形成方法であって、該ハロゲン化銀カラー写真感光材料が下記一般式(M-I)で表される色素形成カプラーおよび下記一般式(IA)で表される色素形成カプラーを各々少なくとも1種含有し、かつ前記現像処理の工程が40.0mm/秒以上100mm/秒以下の速度で感光材料を搬送し、カラー発色現像工程を18秒以内、漂白定着工程を18秒以内、乾燥工程を26秒以内でそれぞれ終了することを特徴とするカラー画像形成方法。

【0011】

【化1】

一般式(M-I)



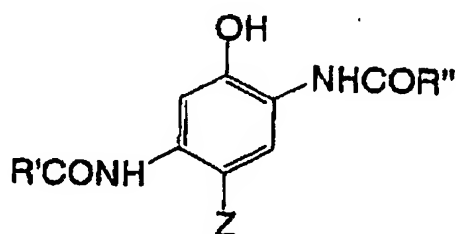
【0012】

(一般式 (M-I) 中、 R_1 、 R_2 、および R_3 は各々独立に、水素原子または置換基を表わす。 Z_a および Z_b はいずれか一方が水素原子または置換基を有する炭素原子、もう一方が窒素原子を表し、 Z_a または Z_b の置換基は更に置換基を有していても良い。 X は水素原子又は芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において離脱可能な基を表す。)

【0013】

【化2】

一般式 (I A)



【0014】

(一般式 (I A) 中、 R' および R'' は各々独立に置換基を表し、 Z は水素原子、または芳香族第一級アミン発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応において離脱可能な基を表す。)

(2) 前記リンス工程において用いられる槽が、シート状に裁断された前記感光材料を液中水平方向に通過させるためのブレード状部材によって仕切られた多室構造からなる槽であることを特徴とする (1) に記載のカラー画像形成方法。

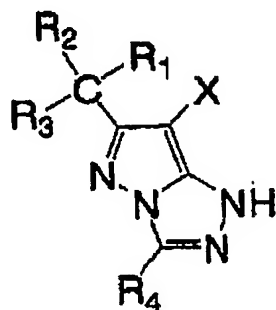
(3) 前記現像処理における搬送速度が 45.0 mm/秒 以上 95 mm/秒 以下の速度であることを特徴とする (1) または (2) に記載のカラー画像形成方法。

(4) 前記一般式 (M-I) で表される色素形成カップラーが下記一般式 (M-II I) で表される色素形成カップラーであることを特徴とする (1) ~ (3) のいずれか 1 項に記載のカラー画像形成方法。

【0015】

【化3】

一般式 (M-III)



【0016】

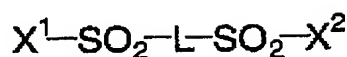
(一般式 (M-II I) 中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は各々独立に水素原子又は置換基を表わす。 X は水素原子又は芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において離脱可能な基を表す。)

(5) 前記ハロゲン化銀カラー写真感光材料の親水性コロイド層が下記一般式 (I) で表される硬膜剤によって実質的に硬膜されたゼラチンからなることを特徴とする (1) ~ (4) のいずれか 1 項に記載のカラー画像形成方法。

【0 0 1 7】

【化 4】

一般式 (I)



【0 0 1 8】

(一般式 (I) 中、 X^1 及び X^2 は各々独立に $-CH=CH_2$ または、 $-CH_2CH_2Y$ のいずれかを表し、 X^1 及び X^2 は同じであっても異なってもよい。ここで Y は求核性基により置換されるか、または塩基によって HY の形で脱離し得る基を表す。 L は 2 価の連結基であり、置換されていてもよい。)

(6) 像様露光後にシート状の形態で搬送ローラーによって 40.0 mm/秒 以上 100 mm/秒 以下の搬送速度で搬送されながら 18 秒 以下のカラー発色現像工程、 18 秒 以下の漂白定着工程、リンス工程および 26 秒 以内の乾燥工程を含む現像処理工程を経てカラー画像を形成する高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料であって、該ハロゲン化銀カラー写真感光材料が前記一般式 (M-I) で表される色素形成カプラーおよび前記一般式 (I A) で表される色素形成カプラーを各々少なくとも 1 種含有することを特徴とする高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

(7) 前記リンス工程において用いられる槽が、室間をブレード状部材によって仕切られた多室構造からなる槽であり、前記槽を液中水平方向に通過することを特徴とする (6) に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

(8) 前記搬送速度が、 45.0 mm/秒 以上 95 mm/秒 以下であることを特徴とする

(6) または (7) に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

(9) 前記一般式 (M-I) で表される色素形成カプラーが前記一般式 (M-I I I) で表される色素形成カプラーであることを特徴とする (6) ~ (8) のいずれか 1 項に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

(10) 前記ハロゲン化銀カラー写真感光材料の親水性コロイド層が前記一般式 (I) で表される硬膜剤によって実質的に硬膜されたゼラチンからなることを特徴とする (6) ~

(9) のいずれか 1 項に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

(11) 前記ハロゲン化銀カラー写真感光材料がクロロトリアジン系硬膜剤を実質含有せず、前記一般式 (I) で表される硬膜剤によって実質的に硬膜されたゼラチン層を有することを特徴とする (5) に記載のカラー画像形成方法。

(12) 前記ハロゲン化銀カラー写真感光材料がクロロトリアジン系硬膜剤を実質含有せず、前記一般式 (I) で表される硬膜剤によって実質的に硬膜されたゼラチンからなることを特徴とする (10) に記載の高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【発明の効果】

【0 0 1 9】

本発明のカラー画像形成方法およびハロゲン化銀カラー写真感光材料により、シート形態の搬送方式、レーザーによる高照度走査露光及び迅速処理においても、発色が良好で階調変化やキズなどによる画質低下などが軽減され、感光材料の生保存経時（感光材料の製造後から露光までの保存経時）においても優れた画像品質のカラープリントを安定に作製することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0 0 2 0】

以下に、本発明について詳細に説明する。

本発明の画像形成方法およびカラー写真感光材料は、ハロゲン化銀カラー写真感光材料を、シート状に裁断し、像様露光を行なった後、搬送ローラー対により搬送しつつ、以後に説明する搬送および現像処理工程を施して画像を形成する。

露光工程は、裁断工程の前でも後でもよく、また露光しながら裁断してもよい。好まし

くは、裁断工程後である。

【0021】

ハロゲン化銀カラー写真感光材料は、通常のネガプリンターを用いたプリントシステムに使用される以外に、陰極線管 (CRT) やレーザービームを使用した走査露光方式にも適している。後者に置いては、画像情報に基づいて像様露光されるが、露光方式としては、ガスレーザー、発光ダイオード、半導体レーザー、半導体レーザーあるいは半導体レーザーを励起光源に用いた固体レーザーと非線形光学結晶を組合わせた第二高調波発光光源 (SHG) 等の単色高密度光を用いたデジタル走査露光方式が好ましく使用される。システムをコンパクトで、安価なものにするために半導体レーザー、半導体レーザーあるいは固体レーザーと非線形光学結晶を組合わせた第二高調波発生光源 (SHG) を使用することが好ましい。特にコンパクトで、安価、更に寿命が長く安定性が高い装置を設計するためには半導体レーザーの使用が好ましく、露光光源の少なくとも一つは半導体レーザーを使用することが好ましい。

【0022】

このような走査露光光源を使用する場合、感光材料の分光感度極大波長は、使用する走査露光用光源の波長により任意に設定することができる。半導体レーザーを励起光源に用いた固体レーザーあるいは半導体レーザーと非線形光学結晶を組合わけて得られる SHG 光源では、レーザーの発振波長を半分にできるので、青色光、緑色光が得られる。従って、感光材料の分光感度極大は通常、青、緑、赤の3つの波長領域に持たせることが可能である。このような走査露光における1画素当たりの露光時間を、画素密度を 400 dpi とした場合の画素サイズを露光する時間として定義すると、好ましい露光時間としては 10^{-3} 秒以下、より好ましくは 1×10^{-4} 秒以下、更に好ましくは 1×10^{-6} 秒以下である。なお、本発明の効果は、高照度露光時に相反則不軌を生じ、シャドウ部の銀現像が起りにくい条件で、より効果を発現しやすいが、低照度露光でも同様の効果が得られる。

【0023】

半導体レーザー光源として具体的には、波長 $430 \sim 450\text{ nm}$ の青色半導体レーザー (2001年3月 第48回応用物理学関係連合講演会で日亜化学 (株) 発表)、半導体レーザー (発振波長: 約 940 nm) を導波路状の反転ドメイン構造を有する LiNbO_3 の SHG 結晶により波長変換して取り出した約 470 nm の青色レーザー、半導体レーザー (発振波長: 約 1060 nm) を導波路状の反転ドメイン構造を有する LiNbO_3 の SHG 結晶により波長変換して取り出した約 530 nm の緑色レーザー、波長約 685 nm の赤色半導体レーザー (日立タイプ No. HL6738MG)、波長約 650 nm の赤色半導体レーザー (日立タイプ No. HL6501MG) などが好ましく用いられる。

特に、発振波長 $430 \sim 460\text{ nm}$ の青色レーザーのコヒーレント光により像様露光することが好ましく、青色レーザーの中でも、青色半導体レーザーを用いることが特に好ましい。

【0024】

像様露光は、ハロゲン化銀感光材料の同一感光層 (乳剤層) に対し複数回行ってもよく、その場合は少なくとも2回以上行うことが好ましい。特に好ましくは露光時間が 1×10^{-4} ないし 1×10^{-8} 秒であり、露光時間が 1×10^{-5} ないし 1×10^{-8} 秒の場合は少なくとも8回の露光をすることが好ましい。光源としては、上述したガスレーザー、固体レーザー (LD)、LED (無機、有機)、スポットを絞った Xe 光源など何でもよいが、特に固体レーザー、LED が好ましい。光源は、各色素形成層の感色波長に分光されていることが必要であるが、このために適当なカラーフィルター (色素含有、または蒸着など) や LD または LED の発振波長を選択して用いてもよい。更に、両者を組み合わせて用いてもよい。光源のスポット径は特に限定はないが、光強度の半値巾で 5 ないし $250\text{ }\mu\text{m}$ が好ましく、特に 10 ないし $100\text{ }\mu\text{m}$ が好ましい。スポットの形状は、円形、楕円形、矩形の何れでも良い。1スポットの光量分布はガウス分布になっていてもよい。特に、光源は1つでもよいが複数個の光源を並べたアレーでもよい。

【0025】

像露光は、好適には走査露光にて行なわれ、光源を走査してもよいし感光材料を走査してもよい。またその両者を走査してもよい。

ここで、1回の露光時間は、以下の式で定義される。

【0026】

露光時間＝スポット径／光源の移動速度（または感光材料の移動速度）

【0027】

該スポット径とは、走査露光に使用される光源が露光時に移動する方向のスポットの径（ガウスビームの場合はピーク強度に対して、強度が13.5%以上となる幅、単位： μm ）をいう。また光源の移動速度とは、走査露光に使用される光源が単位時間あたりに移動する速度（単位： $\mu\text{m}/\text{秒}$ ）をいう。

一般に、スポット径は画素の径と同じである必要はなく、それより大きくても小さくても良い。本発明で言う露光回数とは、感光材料上の1点（画素）に対し同一感色性層に感ずる光の照射回数であり、複数回照射の場合にはその中で最大露光強度の露光に対し、1/5以上の強度の露光回数を言う。従って、1/5未満の露光や迷光、スポット間の重なりは、回数に含まない。

【0028】

なお、これらの光源を用いた走査露光方式に限らず、通常のネガプリンターを用いたプリントシステムに使用される露光方式や、陰極線（CRT）を用いた走査露光方式でも行うことができる。陰極線管露光装置は、レーザーを用いた装置に比べて、簡便でかつコンパクトであり、低コストになる。また、光軸や色の調整も容易である。画像露光に用いる陰極線管には、必要に応じてスペクトル領域に発光を示す各種発光体が用いられる。例えば赤色発光体、緑色発光体、青色発光体のいずれか1種、あるいは2種以上が混合されて用いられる。

【0029】

また、感光材料が異なる分光感度分布を有する複数の感光性層を持ち、陰極性管も複数のスペクトル領域の発光を示す蛍光体を有する場合には、複数の色を一度に露光、即ち陰極線管に複数の色の画像信号を入力して管面から発光させてもよい。各色ごとの画像信号を順次入力して各色の発光を順次行わせ、その色以外の色をカットするフィルムを通して露光する方法（面順次露光）を採ってもよく、一般には、面順次露光の方が、高解像度の陰極線管を用いることができるため、高画質化のためには好ましい。

【0030】

次にカラー現像処理工程について説明する。

本発明の感光材料及び画像形成方法に適用されるカラー現像処理は、少なくとも、カラー発色現像工程、漂白定着工程、リンス工程および乾燥工程を含む現像処理工程であり、通常、この工程順に処理される。なお、本発明において、リンス工程は、水洗工程または安定化工程、さらには水洗代替安定工程、画像安定化安定工程（なお、これらは単に安定化工程とも称す）をも含む意味で使用する。

該カラー現像処理工程は、さらに各工程間に、リンス工程、中間水洗工程、中和工程などの補助的な工程を挿入することもできる。漂白定着液は脱銀を行うものであり、本発明において、脱銀工程は漂白定着液による1工程処理によって行われる。また、水洗工程に代わる水洗代替安定浴のほかに画像安定化を目的とする画像安定浴を水洗又は安定浴工程と乾燥工程の間に設けることもできる。

【0031】

ここで、本発明においては、カラー現像時間（即ちカラー発色現像工程を行う時間）は18秒以内であり、好ましくは18秒以下6秒以上、最も好ましくは18秒以下12秒以上である。同様に、漂白定着時間（即ち漂白定着工程を行う時間）は18秒以内であり、好ましくは18秒以下6秒以上、最も好ましくは18秒以下12秒以上である。また、リンス（水洗又は安定化）時間（即ちリンス工程を行う時間）は、30秒以下（好ましくは30秒以下6秒以上）が好ましく、より好ましくは25秒以下（好ましくは25秒以下6秒以上）、さらに好ましくは25秒以下12秒以上である。乾燥工程は26秒以内（好ま

しくは26秒以下6秒以上)であり、26秒以下8秒以上がさらに好ましい。

【0032】

なお、カラー現像時間とは、感光材料がカラー発色現像液中に入ってから次の処理工程の漂白定着液に入るまでの時間をいう。例えば、自動現像機などで処理される場合には、感光材料がカラー現像液中に浸漬されている時間(いわゆる液中時間)と、感光材料がカラー現像液を離れ次の処理工程の漂白定着液に向けて空气中を搬送されている時間(いわゆる空中時間)との両者の合計をカラー発色現像時間という。同様に、漂白定着時間とは、感光材料が漂白定着液中に入ってから次の水洗又は安定浴に入るまでの時間をいう。また、リンス(水洗又は安定化)時間とは、感光材料がリンス液(水洗又は安定化液)中に入ってから乾燥工程に向けて液中にある時間(いわゆる液中時間)をいう。

【0033】

乾燥工程では、ハロゲン化銀カラー写真感光材料の画像膜への水分の持込み量を減じる観点からリンス工程を行った後すぐにスクイズローラや布などで水分を吸収することで乾燥を早めることも可能である。また当然のことではあるが、温度を高くすることや吹きつけノズルの形状を変更し乾燥風を強くすることなどで乾燥を早めることができる。更に、特開平3-157650号公報に記載されているように、乾燥風の感光材料への送風角度の調整や、排出風の除去方法によっても乾燥を早めることができる。

カラー現像工程、漂白定着工程、リンス工程の処理液温度は、一般には30~40℃であるが、本発明においては、38~60℃が好ましく、より好ましくは40~50℃である。乾燥工程の温度は、50~90℃が好ましく、より好ましくは60~85℃である。

【0034】

なお、リンス工程におけるリンス液量は、感光材料の特性(例えばカプラー等使用素材による)や用途、リンス液(水洗水)温度、リンス液(水洗タンク)の数(段数)、その他種々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方式におけるリンス液タンク(水洗タンク)数と水量の関係は、ジャーナル・オブ・ザ・ソサエティ・オブ・モーション・ピクチャー・アンド・テレヴィジョン・エンジニアズ(Journal of the Society of Motion Picture and Television Engineers)第64巻、p. 248~253(1955年5月号)に記載の方法で、求めることができる。

本発明においては、多段向流方式における段数は3~15が好ましく、特に3~10が好ましい。

【0035】

多段向流方式によれば、リンス液量を大巾に減少でき、タンク内での水の滞留時間増加により、バクテリアが繁殖し、生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が生じるので、その解決策として、後述する防菌防黴剤を含有するリンス液が好ましい。

【0036】

前記した処理工程に使用される処理組成物の構成成分及びそれらから調製される処理液について以下に説明する。

構成成分については、特別な場合を除いて、処理組成物(処理剤)、それから調製される処理液を区別することなく、まとめて記述し、構成成分濃度については、原則として調製した処理液中の濃度を記すこととする。

なお、処理組成物は、使用に際して定められた比率で水などの溶媒と混合されて母液(タンク液)又は補充液が調製されるが、本明細書においては、タンク液と補充液とを区別する格別の意味がない限り、両者を併せて使用液と表現している。

【0037】

カラー発色現像処理組成物及びカラー発色現像液は、カラー現像主薬を含有する。

カラー現像主薬としては、好ましい例は公知の芳香族第1級アミンカラー現像主薬、とくにp-フェニレンジアミン誘導体であり、代表例を以下に示すがこれらに限定されるものではない。

【0038】

- 1) N, N-ジエチル-p-フェニレンジアミン
- 2) 4-アミノ-3-メチル-N, N-ジエチルアニリン
- 3) 4-アミノ-N-(β -ヒドロキシエチル)-N-メチルアニリン
- 4) 4-アミノ-N-エチル-N-(β -ヒドロキシエチル)アニリン
- 5) 4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-(β -ヒドロキシエチル)アニリン
- 6) 4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-(3-ヒドロキシプロピル)アニリン
- 7) 4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-(4-ヒドロキシブチル)アニリン
- 8) 4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-(β -メタンスルホンアミドエチル)アニリン
- 9) 4-アミノ-N, N-ジエチル-3-(β -ヒドロキシエチル)アニリン
- 10) 4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-(β -メトキシエチル)アニリン
- 11) 4-アミノ-3-メチル-N-(β -エトキシエチル)-N-エチルアニリン
- 12) 4-アミノ-3-メチル-N-(3-カルバモイルプロピル-N-n-プロピル)アニリン
- 13) 4-アミノ-N-(4-カルバモイルブチル-N-n-プロピル-3-メチル)アニリン
- 15) N-(4-アミノ-3-メチルフェニル)-3-ヒドロキシピロリジン
- 16) N-(4-アミノ-3-メチルフェニル)-3-(ヒドロキシメチル)ピロリジン
- 17) N-(4-アミノ-3-メチルフェニル)-3-ピロリジんカルボキサミド

【0039】

上記 p-フェニレンジアミン誘導体のうち特に好ましいものは、例示化合物 5)、6)、7)、8) 及び 12) であり、その中でも例示化合物 5) と 8) が好ましい。また、これらの p-フェニレンジアミン誘導体は、固体素材の状態では、通常硫酸塩、塩酸塩、亜硫酸塩、ナフタレンジスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩などの塩の形である。

処理剤中の芳香族第一級アミン現像主薬含有量は、使用液中の該現像主薬の濃度は現像液 1 L 当たり 2 ミリモル～200 ミリモル、好ましくは 6 ミリモル～100 ミリモル、より好ましくは 10 ミリモル～40 ミリモルとなるように加えられる。

【0040】

カラー現像剤には、対象とする感光材料の種類によって少量の亜硫酸イオンを含んだり、あるいは実質的に含まない場合もあるが、本発明においては、亜硫酸イオンを少量含むことが好ましい。

また、ヒドロキシルアミンを少量含有してもよい。ヒドロキシルアミン（通常塩酸塩や硫酸塩の形で用いるが、以下塩の形を省略する）は、亜硫酸イオンと同様に現像液の保恒剤として作用するが、同時にヒドロキシルアミン自身の銀現像活性のために写真特性に影響することもあるので、この添加量も少量に留める必要がある。

【0041】

カラー現像剤には、保恒剤として前記ヒドロキシルアミンや亜硫酸イオンのほかにも、有機保恒剤を添加してもよい。有機保恒剤とは、感光材料の処理液へ含ませることで、芳香族第一級アミンカラー現像主薬の劣化速度を減じる有機化合物全般を指している。即ち、カラー現像主薬の空気酸化などを防止する機能を有する有機化合物類であるが、中でも、前記のヒドロキシルアミン誘導体をはじめ、ヒドロキサム酸類、ヒドラジド類、フェノール類、 α -ヒドロキシケトン類、 α -アミノケトン類、糖類、モノアミン類、ジアミン類、ポリアミン類、四級アンモニウム塩類、ニトロキシラジカル類、アルコール類、オキシム類、ジアミド化合物類、縮環式アミン類などが特に有効な有機保恒剤である。

これらは、特開昭63-4235号、同63-30845号、同63-21647号、同63-44655号、同63-53551号、同63-43140号、同63-56654号、同63-58346号、同63-43138号、同63-146041号、同63-44657号、同63-44656号、米国特許第3,615,503号、同2,494,903号、特開昭52-143020号、特公昭48-30496号などの各公報又は明細書に開示されている。

【0042】

カラー現像剤には、例えばカラーペーパー用の現像剤は必要に応じて塩素イオンを添加してもよい。カラー現像液（とくにカラープリント材料用現像剤）は、通常塩素イオンを $3.5 \times 10^{-2} \sim 1.5 \times 10^{-1}$ モル/L 含有することが多いが、塩素イオンは、通常現像の副生成物として現像液に放出されるので補充用現像剤には添加不要のことも多い。

【0043】

本発明においては、現像液の pH が 9.0 ~ 13.5、補充液の pH が 9.0 ~ 13.5 になるように添加されることが好ましく、したがって現像剤及び補充剤には、その pH 値を維持できるようにアルカリ剤、緩衝剤及び必要によっては酸剤を含ませることができ

【0044】

処理液を調製したときに、上記 pH を保持するためには、各種緩衝剤を用いるのが好ましい。緩衝剤としては、炭酸塩、リン酸塩、ホウ酸塩、四ホウ酸塩、ヒドロキシ安息香酸塩、グリシル塩、N, N-ジメチルグリシン塩、ロイシン塩、ノルロイシン塩、グアニン塩、3, 4-ジヒドロキシフェニルアラニン塩、アラニン塩、アミノ酪酸塩、2-アミノ-2-メチルー1, 3-プロパンジオール塩、バリン塩、プロリン塩、トリスヒドロキシアミノメタン塩、リシン塩などを用いることができる。特に炭酸塩、リン酸塩、四ホウ酸塩、ヒドロキシ安息香酸塩は、pH 9.0 以上の高 pH 領域での緩衝能に優れ、カラー現像液に添加しても写真性能面への悪影響（カブリなど）がなく、安価であるといった利点を有し、これらの緩衝剤を用いることが特に好ましい。

【0045】

これらの緩衝剤の具体例としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、重炭酸ナトリウム、重炭酸カリウム、リン酸三ナトリウム、リン酸三カリウム、リン酸二ナトリウム、リン酸二カリウム、ホウ酸ナトリウム、ホウ酸カリウム、四ホウ酸ナトリウム（ホウ砂）、四ホウ酸カリウム、o-ヒドロキシ安息香酸ナトリウム（サリチル酸ナトリウム）、o-ヒドロキシ安息香酸カリウム、5-スルホ-2-ヒドロキシ安息香酸ナトリウム（5-スルホサリチル酸ナトリウム）、5-スルホ-2-ヒドロキシ安息香酸カリウム（5-スルホサリチル酸カリウム）などを挙げることができる。しかしながら本発明は、これらの化合物に限定されるものではない。

緩衝剤は、処理剤から調製した現像液及び補充液ともに 1 L あたり 0.01 ~ 2 モル、好ましくは 0.1 ~ 0.5 モルになるように組成物中の添加量が決められる。

【0046】

カラー現像剤には、その他のカラー現像液成分、例えばカルシウムやマグネシウムの沈澱防止剤であり、あるいはカラー現像液の安定性向上剤でもある各種キレート剤を添加することもできる。例えば、ニトリロ三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、エチレンジアミン四酢酸、N, N, N-トリメチレンホスホン酸、エチレンジアミン-N, N, N', N'-テトラメチレンスルホン酸、トランスシロヘキサンジアミン四酢酸、1, 2-ジアミノプロパン四酢酸、グリコールエーテルジアミン四酢酸、エチレンジアミンオルトヒドロキシフェニル酢酸、エチレンジアミンジ琥珀酸（SS 体）、N-(2-カルボキシラートエチル)-L-アスパラギン酸、 β -アラニンジ酢酸、2-ホスホノブタン-1, 2, 4-トリカルボン酸、1-ヒドロキシエチリデン-1, 1-ジホスホン酸、N, N'-ビス(2-ヒドロキシベンジル)エチレンジアミン-N, N'-ジ酢酸、1, 2-ジヒドロキシベンゼン-4, 6-ジスルホン酸等が挙げられる。

これらのキレート剤は必要に応じて 2 種以上併用しても良い。これらのキレート剤の量は、調製したカラー現像液中の金属イオンを封鎖するのに十分な量であれば良い。例えば 1 L 当り 0.1 g ~ 10 g 程度になるように添加する。

【0047】

本発明に係るカラー現像剤には、必要により任意の現像促進剤を添加することもできる。現像促進剤としては、特公昭 37-16088 号、同 37-5987 号、同 38-7826 号、同 44-12380 号、同 45-9019 号及び米国特許第 3, 813, 247 号等の各公報又は明細書に表わされるチオエーテル系化合物、特公昭 37-16088 号、同 42-25201 号、米国特許第 3, 128, 183 号、特

公昭41-11431号、同42-23883号及び米国特許第3, 532, 501号等の各公報又は明細書に表わされるポリアルキレンオキサイド、その他1-フェニル-3-ピラゾリドン類又はイミダゾール類を必要に応じて添加することができる。それらの濃度は、処理剤から調製した現像液及び補充液ともに1Lあたり0.001~0.2モル、好ましくは0.01~0.05モルになるように組成物中の添加量が決められる。

【0048】

本発明にかかわるカラー現像剤には、必要に応じて、前記ハロゲンイオンのほかに、任意のカブリ防止剤を添加できる。有機カブリ防止剤としては、例えばベンゾトリアゾール、6-ニトロベンズイミダゾール、5-ニトロイソインダゾール、5-メチルベンゾトリアゾール、5-ニトロベンゾトリアゾール、5-クロロベンゾトリアゾール、2-チアゾリルベンズイミダゾール、2-チアゾリルメチルベンズイミダゾール、インダゾール、ヒドロキシアザインドリジン、アデニンの如き含窒素ヘテロ環化合物を代表例としてあげることができる。

又、カラー現像剤には必要に応じてアルキルスルホン酸、アリールスルホン酸、脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸等の各種界面活性剤を添加しても良い。それらの濃度は、処理剤から調製した現像液及び補充液ともに1Lあたり0.0001~0.2モル、好ましくは0.001~0.05モルになるように組成物中の添加量が決められる。

【0049】

本発明において、必要に応じて、蛍光増白剤を使用することができる。蛍光増白剤としては、ビス(トリアジニルアミノ)スチルベンスルホン酸化合物が好ましい。ビス(トリアジニルアミノ)スチルベンスルホン酸化合物としては、公知もしくは市販のニアミノスチルベン系増白剤を用いることができる。公知のビス(トリアジニルアミノ)スチルベンスルホン酸化合物としては、例えば、特開平6-329936号、同7-140625号、同10-140849号などの公報に記載の化合物が好ましい。市販の化合物としては、例えば、「染色ノート」第9版(色染社)、165~168頁に記載されており、その中に記載されている化合物の中でも、Blankophor BSU liq. 及びHakkol BRKが好ましい。

漂白剤としては、アミノポリカルボン酸鉄(III)錯塩に加えてそのほかの公知の漂白剤も用いることができる。併用できる漂白剤には、クエン酸、酒石酸、リンゴ酸などの有機酸の鉄(III)錯塩、過硫酸塩、過酸化水素などが挙げられる。

【0050】

好ましいアミノポリカルボン酸鉄(III)錯塩は、以下に例示されるアミノポリカルボン酸の鉄(III)錯塩である。すなわち、生分解性のあるエチレンジアミンジ琥珀酸(SS体)、N-(2-カルボキシラートエチル)-L-アスパラギン酸、ベーターアラニンジ酢酸、メチルイミノジ酢酸をはじめ、エチレンジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、1,3-ジアミノプロパン四酢酸、プロピレンジアミン四酢酸、ニトリロ三酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、イミノ二酢酸、グリコールエーテルジアミン四酢酸を挙げることができる。これらの化合物はナトリウム、カリウム、チリウム又はアンモニウム塩のいずれでもよい。これらの化合物の中で、エチレンジアミンジ琥珀酸(SS体)、N-(2-カルボキシラートエチル)-L-アスパラギン酸、β-アラニンジ酢酸、エチレンジアミン四酢酸、1,3-ジアミノプロパン四酢酸、メチルイミノ二酢酸はその鉄(III)錯塩が写真性の良好なことから好ましい。これらの鉄(III)錯塩は錯塩の形で使用してもよいし、第2鉄塩、例えば硫酸第2鉄、塩化第2鉄、硝酸第2鉄、硫酸第2鉄アンモニウム、磷酸第2鉄などとアミノポリカルボン酸などのキレート剤とを用いて溶液中で鉄(III)錯塩を形成させてもよい。また、キレート剤は鉄(III)錯塩を形成する以上に過剰に用いられる。

【0051】

漂白剤パート中の漂白剤の濃度は、処理組成物から調製した処理液の漂白剤濃度が0.01~1.0モル/L、好ましくは0.03~0.80モル/L、更に好ましくは0.05~0.70モル/L、更に好ましくは0.07~0.50モル/Lとなるように定めら

れる。

【0052】

漂白剤パートには、種々の公知の有機酸（例えば酢酸、乳酸、グリコール酸、琥珀酸、マレイン酸、マロン酸、クエン酸、スルホ琥珀酸、クエン酸、酒石酸、グルタル酸、乳酸など）、有機塩基（例えばイミダゾール、ジメチルイミダゾールなど）あるいは、2-ピコリン酸を始めとする特開平9-211819号公報に記載の一般式（A-a）で表される化合物やコージ酸を始めとする同公報に記載の一般式（B-b）で表される化合物を含有することが好ましい。これら化合物の添加量は、調製した処理液の濃度が1L当たり0.005～3.0モルが好ましく、さらに好ましくは0.05～1.5モルとなるように定められる。

【0053】

漂白剤パートと組み合わせて漂白定着液処理組成物を構成する定着剤パートは、定着剤として、公知の定着薬品、即ちチオ硫酸ナトリウム、チオ硫酸アンモニウムなどのチオ硫酸塩、チオシアン酸ナトリウム、チオシアン酸アンモニウムなどのチオシアン酸塩、エチレンビスチオグリコール酸、3,6-ジチア-1,8-オクタンジオールなどのチオエーテル化合物およびチオ尿素類などの水溶性のハロゲン化銀溶解剤から選択される1種あるいは2種以上を混合して含有させることができる。また、特開昭55-155354号公報に記載された定着剤と多量の沃化カリウムの如きハロゲン化物などの組み合わせからなる特殊な漂白定着液等も用いることができる。本発明においては、チオ硫酸塩特にチオ硫酸アンモニウム塩の使用が好ましい。定着剤パートの定着薬品の濃度は、漂白定着液を調製したときにその調合液1Lあたり0.1～3モルとなるように設計されるのが好ましく、更に好ましくは0.2～2.0モルの範囲に設計される。

【0054】

定着剤パートには、保恒剤として亜硫酸塩、重亜硫酸塩、メタ重亜硫酸塩等の亜硫酸イオン放出化合物や、p-トルエンスルフィン酸、m-カルボキシベンゼンスルフィン酸などのアリールスルフィン酸などを含有するのが好ましい。これらの化合物は亜硫酸イオンやスルフィン酸イオンに換算して約0.02～1.0モル/L（調製した処理液の濃度として）含有させることが好ましい。

【0055】

以下は、漂白剤パートと定着剤パートを混合し、必要があれば若干の水も加えて調製した漂白定着液について述べるが、漂白剤パートと定着剤パートのいずれのパートに含有させておいてもよい漂白定着液構成成分もこの項に含めて説明する。

【0056】

漂白定着液処理組成物の溶解時pH領域は、3～8が好ましく、更には4～8が特に好ましい。pHがこれより低いと脱銀性は向上するが、液の劣化及びシアン色素のロイコ化が促進される。逆にpHがこれより高いと脱銀が遅れ、かつステインが発生し易くなる。

pHを調整するためには、必要に応じて定着剤パート側にアルカリである水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム及び酸性又はアルカリ性緩衝剤等を添加することができる。

【0057】

本発明の現像液および漂白定着液の補充量は感光材料1m²あたり60ml以下が好ましく、更に好ましくは25ml～45mlであり、最も好ましくは25～40mlである。漂白定着液の補充量は、漂白剤パートと定着剤パートに分割するのが好ましく、この場合、漂白定着液の補充量は、上記漂白剤パートと定着剤パートの補充量の総量を指すものである。また、リンス液（水洗水及び／又は安定化液）の補充量はリンス液全体で50ml～220mlであることが好ましく、さらに50ml～200mlが好ましい。

【0058】

定着又は漂白定着を終了した後、リンス浴が用いられる。リンス浴は水洗代替安定浴、画像安定化用安定浴（単に、これらを安定化浴とも称す）とも称し、これらの浴は、低濃度であって処理剤の効用は大きくはないが、必要があれば処理剤を製造することができる

。安定浴処理剤には、特開昭62-288838号公報に記載のカルシウム、マグネシウムを低減させる方法を極めて有効に用いることができる。また、特開昭57-8542号公報に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベンダゾール類、同61-120145号公報に記載の塩素化イソシアヌール酸ナトリウム等の塩素系殺菌剤、特開昭61-267761号公報に記載のベンゾトリアゾール、銅イオン、その他堀口博著「防菌防黴の化学」（1986年）三共出版、衛生技術会編、「微生物の滅菌、殺菌、防黴技術」（1982年）工業技術会、日本防菌防黴学会編「防菌防黴剤事典」（1986年）に記載の殺菌剤を用いることもできる。

【0059】

次に前記現像処理を行う現像処理装置について説明する。

本発明にかかわる現像処理方法は、自動現像機を用いて行うことが特に好ましい。以下に本発明に好ましく用いられる自動現像機について記述する。

本発明において、自動現像機の搬送の線速度は、40 mm/秒以上100 mm/秒以下であるが、特に好ましくは45 mm/秒～95 mm/秒である。

【0060】

カラーペーパー用自動現像機の搬送は、カラーペーパーを最終サイズにカットしてから現像処理を行う方式（シート型搬送方式）と、長巻で現像処理し、処理後に最終サイズにカットする方式（シネ型搬送方式）とがある。シネ型搬送方式は画像間に2 mm程度の感光材料の無駄がでるため、本発明においてはシート型搬送方式が用いられる。

【0061】

本発明において、処理液は、処理槽及び補充液槽で、液が空気と接触する面積（開口面積）はできるだけ小さい方が好ましい。例えば、開口面積（ cm^2 ）を槽中の液体槽（ cm^3 ）で割った値を開口率とすると、開口率は0.01（ cm^{-1} ）～0.02（ cm^{-1} ）が好ましい。

【0062】

また、空気と接触する面積を小さくする為に、処理槽および補充槽では液面に浮かぶ固体または液体の空気非接触手段を設けることが好ましい。

具体的には、プラスチック製の浮きなどを液面に浮かべる方法や、処理液と混ざらず、また化学反応を起こさない液体で覆うことが好ましい。液体の例としては、流動パラフィン、液状飽和炭化水素などが好ましい。

【0063】

本発明においては、迅速に処理を行うために、各処理液間を感光材料が移動する際の空中時間、即ちクロスオーバー時間は短い程良く、好ましくは10秒以下、より好ましくは7秒以下、更に好ましくは5秒以下である。

【0064】

クロスオーバー時間を全くなす方法として、特開2002-55422号公報に記載のブレードによる液中搬送構造を用いることが特に好ましい。この方法では、処理槽間にブレードを設け、液漏れを防止し、感光材料は通過させることで、クロスオーバー時間をゼロにできる。

このブレードによる液中搬送構造に、特開2002-339383号公報に記載の液循環方向を下方向に流す液循環構造、循環系に多孔材質ブリーツ状フィルターを設置することが特に好ましい。

【0065】

本発明にかかわる各処理液には、処理液の蒸発分に相当する水を供給する、いわゆる蒸発補正を行うことが好ましい。特に、カラー現像液や漂白定着液において好ましい。

このような水の補充を行う具体的方法としては、特に制限はないが、中でも特開平1-254959号や同1-254960号の各公報に記載の漂白定着槽とは別のモニター水槽を設置し、モニター水槽内の水の蒸発量を求め、この水の蒸発量から漂白定着槽における水の蒸発量を算出し、この蒸発量に比例して漂白定着槽に水を補充する方法や液レベルセンサーやオーバーフローセンサーを用いた蒸発補正方法が好ましい。最も好ましい蒸発補正方法は、蒸発分に相当する水を予想して加えるもので、日本発明協会公開技報94-

49925号1頁右欄26行目～同3頁左欄28行目に記載されているように自動現像機の運転時間、停止時間及び温調時間の情報に基づいて求められた係数により計算された加水量を添加するものである。

【0066】

また、蒸発量を減少させる工夫も必要である。

蒸発量を減少させる手段として、特開平6-110171号公報に記載の「処理槽の上部空間の湿度を80%RH以上に保持する」ことが特に好ましく、上記公報の図1、2記載の蒸発防止ラック及びローラー自動洗浄機構を有することが特に好ましい。温調時の結露防止のために排気ファンが通常取り付けられているが、好ましい排気量としては毎分0.1m³～1m³であり、特に好ましくは、0.2m³～0.4m³である。

【0067】

感光材料の乾燥条件も処理液の蒸発に影響する。乾燥方式としては、送風機から吹き出された空気をヒータにて昇温させた乾燥風を乾燥室内で循環供給させることが好ましく、供給風量としては毎分4～20m³が好ましく、特に6～10m³が好ましい。

乾燥風の温度検出器取付け位置は、乾燥風の循環経路内であれば、感光材料搬送経路の上流または下流のいずれに配設してもよい。また、乾燥風循環経路上においてペーパー通過位置の前後どちらに配置してもよい。ペーパーに吹き付ける乾燥風温度は、処理される感光材料の含水量によって調整することができるが、本発明のカラー印画紙では50～90℃が最適である。本発明で好ましい乾燥時間は乾燥部がコンパクトな設計で極短い時間で仕上げるのがシステム効率上望ましいことから、26秒以内が好ましく、26～6秒がさらに好ましく、26～8秒が特に好ましい。なお、ここでいう乾燥時間とは、乳剤面の恒率乾燥が完了する時間をいう。

【0068】

自動現像機には種々の部品材料が用いられるが、好ましい材料を以下に記載する。

処理槽及び温調槽等のタンク材質は、変性PPO（変性ポリフェニレンオキサイド）、変性PPE（変性ポリフェニレンエーテル）樹脂が好ましい。変性PPOは、日本ジーイープラスチック社製「ノリル」、変性PPEは、旭化成工業製「ザイロン」、三菱瓦斯化学製「ユピエース」等が挙げられる。また、これらの材質は、処理ラック、クロスオーバー等の処理液に接触する可能性のある部位に適している。

【0069】

処理部のローラー材質は、PVC（ポリ塩化ビニル）やPP（ポリプロピレン）、PE（ポリエチレン）、TPX（ポリメチルペンテン）等の樹脂が適している。また、これらの材質は、その他の処理液接触部にも使用することが可能である。尚、PE樹脂はブロー形成による補充タンクの材質にも好ましい。

処理部、ギヤ、スプロケット、軸受などの材質には、PA（ポリアミド）、PBT（ポリブチレンテレフタレート）、UHMPPE（超高分子量ポリエチレン）、PPS（ポリフェニレンサルファイド）、LCP（全芳香族ポリエステル樹脂、液晶ポリマー）等の樹脂が適している。

PA樹脂は、66ナイロンや12ナイロン、6ナイロン等のポリアミド樹脂で、ガラス繊維や炭素繊維等を含有したものは、処理液による膨潤に対して強く、使用可能である。

【0070】

またMCナイロンの様な高分子量品やコンプレッション形成品は、繊維強化なしでも使用することが可能である。UHMPPE樹脂は、未強化品が適しており、三井石油化学（株）製「リユープマ」、「ハイゼックス・ミリオン」、作新工業（株）「ニューライト」、旭化成工業（株）「サンファイン」等が適している。分子量は、好ましくは100万以上、より好ましくは100万～500万である。

PPS樹脂は、ガラス繊維や炭素繊維強化のものが好ましい。LCP樹脂は、ICIジャパン（株）「ビクトレックス」、住友化学（株）「エコノール」、日本石油（株）「ザイダー」、ポリプラスチック（株）「ベクトラ」などが含まれる。

特に搬送ベルトの材質としては、特開平4-151656号公報に記載の超高強力ポリエチレン繊維やポリフッ化ビニリデン樹脂が好ましい。

また、乾燥部の感光材料の搬送に用いられる搬送ベルトの材質としては、ナイロンやポリエチレンが好ましい。

スクイズローラー等の軟質材料としては、発泡塩化ビニル樹脂や発泡シリコン樹脂、発泡ウレタン樹脂が適している。発泡ウレタン樹脂としては東洋ポリマー（株）製「ルビセル」が挙げられる。

配管の継手やアジテーションジェットパイプの継手、シール材などのゴム材質としては、EPDMゴム、シリコンゴム、バイトンゴムなどが好ましい。

【0071】

また、直接処理槽に薬剤を添加するとともに、希釈率に見合った水処理槽に加えることも好ましい。また、補充タンク内で自動調製装置を用いて自動的に溶解・希釈して補充液として用いることも好ましい。

【0072】

本発明において好ましく用いられるデジタルプリンタプロセッサについて、構成概略を図1に示し以下に記述するが、本発明はこれに限定されるものではない。

図1においてプリンタプロセッサ2は、プリンタ部3とプロセッサ部4とから構成される。プリンタ部3は、マガジン5、カット6、裏印字部7、露光部8、振り分け部9から構成される。マガジン5にセットされた帯状の感光材料10は、プリントサイズに応じてカット6により切断され、カットシート状の感光材料10aとなる。この感光材料10aは、図1に2点鎖線で示す搬送経路15に沿って、露光部8に向けて搬送され、その途中で裏印字部7によってコマ番号や補正データなどの印字が行われる。そして、露光部8で画像データに基づいた画像が感光材料10aの受光面に露光記録される。その後、露光済の感光材料10aは、振り分け部9により、プリントサイズ、プリント数量に応じて、単列または複数列に振り分けられ、プロセッサ部4に搬送される。

【0073】

プロセッサ部4は、現像処理部11、スクイズ部12、乾燥部13、及びソータ部14から構成される。現像処理部11は、感光材料10aの搬送方向上流側（図中左側）から順に、現像槽16、漂白定着槽17、第1～第4リンス槽（水洗槽）18～21が設けられている。現像槽16には現像液が、漂白定着槽17には漂白定着液が、また第1～第4リンス槽（水洗槽）18～21にはリンス液（水洗液）が所定量貯留されている。現像槽16および漂白定着槽17の内部には、感光材料10aを槽内で略U字形状に搬送する複数の搬送ローラからなる搬送ラック22が設けられている。リンス槽（水洗槽）18～21内には、感光材料10aを槽内で略U字形状に搬送する搬送ローラ対23が設けられている。感光材料10aは、搬送ラック22や搬送ローラ対23により各槽16～21内に送られ現像処理が行われる。

【0074】

リンス槽（水洗槽）18～21では、隔壁に設けた液中スクイズ部24を介して感光材料10aが次の槽へ送られる。液中スクイズ部24は弾性変形する薄板からなるブレードを備えており、このブレードは感光材料10aの通過を許容すると共に、水洗液の流出を阻止する。現像処理された感光材料10aはスクイズ部12で付着した水滴が除去され、乾燥部13に送られる。

このとき、感光材料10aは水中水平方向に通過する。すなわち、感光材料10aはリンス槽を仕切るブレードを、乳剤塗布面が液面に対して平行に搬送される。

このような液中搬送を行うことにより、水洗効果を損なわずに迅速な処理を可能とするため、本発明において最も好ましい。

なお、本発明にけるブレードとは、複数の処理槽に貯留された処理液によって感光材料を処理する方式に関し、感光材料が前浴の槽から次の槽に渡っていくときに空中を搬送することなく、処理槽間を液中搬送されるための隔壁の仕切りを構成するものであって、該仕切りを液中シールすることによって処理槽間の液リークを防止するための部材を意味す

る。このようなブレードとして好ましい材質はJIS A硬度で80～99度のポリウレタン樹脂が挙げられ、この中でも特に、熱硬化ポリウレタンでポリエーテル系プレポリマーを原料とする材質が、液中で長時間使用されるブレード材質に適している。

【0075】

図2及び図3に示すように、乾燥部13はリンス処理後（水洗処理後）の感光材料10aを乾燥するためのものであり、乾燥室31、送風ダクト32、ヒータ34、送風機35、搬送ラック40から構成される。

搬送ラック40は、感光材料10aの送り方向から順に、搬送ベルト43、第1～第3搬送ローラ対46～48から構成され、感光材料搬送路を形成する。スクイズ部12のスクイズローラ対41、42は現像処理部11から送られてきた感光材料10aを挟持搬送して搬送ベルト43に送り出す。この挟持搬送によって、感光材料10aに付着した水分が搾りとられる。

【0076】

搬送ベルト43は、メッシュで形成されたエンドレスベルトから構成されており、ローラ44間に巻きかけられている。スクイズローラ対42から送られてきた感光材料10aは、後述するようにガイド板33のノズル38から吹き付けられる乾燥風によって、感光材料10aのバック面側（画像記録面の反対面側）が、搬送ベルト43に押し付けられた状態で搬送され、第1搬送ローラ対46に送り出される。したがって、感光材料10aの画像記録面10bがガイド板33から離間した状態で搬送されることになり、感光材料10aとガイド板33との摺動によって画像記録面10bが傷つくことがなくなる。なお、特願2003-416907号に記載のように、ガイド板33から突出する串ローラを複数配設して、感光材料の側縁附近を支持することにより、ガイド板33と感光材料10aの画像帰路工面の摺動を効果的に防止することもできる。

【0077】

送風ダクト32は、感光材料10aと対向する位置で感光材料搬送路に沿ってガイド板33を備えている。ガイド板33は、アルミニウム製で、特願2003-413560号に記載のように、乾燥室を構成する周囲部材とは断熱材を介して構成される。かかる構成とすることにより、乾燥風によりガイド板33の温度分布が均一となり、乾燥効率を高める上で好ましい。また、より乾燥効率を高めるために、ガイド板33の感光材料側面33aを黒色塗装してもよい。これにより、ガイド板33の熱伝導率も高く、かつ感光材料10aに対する放射率も高く（全放射率0.9以上）なることにより、温風による乾燥だけでなく、熱放射による乾燥効果も得ることができる。ガイド板33には、多数のノズル列38が感光材料搬送方向に並べて設けられている。ノズル列38は、感光材料搬送方向に直交する方向に乾燥風が均一に吹き出すように多数のノズル38aを所定ピッチで設けて構成されており、搬送ベルト43を搬送される感光材料10aが複数列あっても、異なる列間の感光材料10aの乾燥進行状態の差を最小限に抑えることができる。

【0078】

図2及び図3に示すように、ノズル38aから乾燥風を吹き出すために、送風ダクト32内には乾燥風供給通路51が形成されている。この乾燥風供給通路51内には、ヒータ34、送風機35が設けられている。送風機35は、クロスフローファンから構成され、乾燥部13内で乾燥風を循環させる。電熱線ヒータ34は、乾燥風が例えば80℃になるように温調コントローラ36により制御される。

【0079】

以下、本発明の画像形成方法に適用されるハロゲン化銀カラー感光材料（以下、感光材料という）について説明する。

感光材料は、支持体上に、イエロー色素形成カプラー含有青感光性ハロゲン化銀乳剤層、マゼンタ色素形成カプラー含有緑感光性含有ハロゲン化銀乳剤層、シアン色素形成カプラー含有赤感光性ハロゲン化銀乳剤層および非感光性親水性コロイド層のそれぞれ少なくとも一層ずつからなる写真構成層を有する。前記イエロー色素形成カプラーを含有するハロゲン化銀乳剤層はイエロー発色層として、前記マゼンタ色素形成カプラーを含有するハ

ロゲン化銀乳剤層はマゼンタ発色層として、及び前記シアン色素形成カプラーを含有するハロゲン化銀乳剤層はシアン発色層として機能する。前記イエロー発色層、マゼンタ発色層及びシアン発色層に各々含有されるハロゲン化銀乳剤は、相互に異なる波長領域の光（例えば、青色領域、緑色領域及び赤色領域の光）に対して、感光性を有しているのが好ましい。

【0080】

感光材料は、イエロー発色層、マゼンタ発色層及びシアン発色層以外にも、所望により後述する非感光性親水性コロイド層として、アンチハレーション層、中間層及び着色層を有していてもよい。

【0081】

感光材料は、シアン色素形成カプラーとして、後述する一般式（I A）で表される化合物より選ばれる少なくとも1種を含有し、かつマゼンタ色素形成カプラーとして、後述する一般式（M-I）（特に一般式（M-I I I））で表される化合物より選ばれる少なくとも1種を含有するものである。通常、シアン色素形成カプラーは、赤感性ハロゲン化銀乳剤層に、一方、マゼンタ色素形成カプラーは、緑感光性ハロゲン化銀乳剤層で使用される。

【0082】

以下に、ハロゲン化銀乳剤について説明する。

ハロゲン化銀乳剤の粒子形状は、特に制限はないが、実質的に {100} 面を持つ立方体、14面体の結晶粒子（これらは粒子頂点が丸みを帯び、さらに高次の面を有していてもよい）、8面体の結晶粒子、主表面が {100} 面又は {111} 面からなるアスペクト比2以上の平板状粒子からなることが好ましい。アスペクト比とは、投影面積に相当する円の直径を粒子の厚さで割った値である。本発明では、立方体あるいは14面体粒子であることが更に好ましい。

【0083】

ハロゲン化銀乳剤は、塩化銀を含有しており、該塩化銀の含有率は90モル%以上であることが好ましく、迅速処理性の観点からは、塩化銀含有率は93モル%以上がより好ましく、95モル%以上が更に好ましい。

また、ハロゲン化銀乳剤は、臭化銀及び／又は沃化銀を含有していることが好ましい。臭化銀含有率としては、硬調で潜像安定性に優れることから、0.1～7モル%であることが好ましく、0.5～5モル%であることが更に好ましい。沃化銀含有率としては、高照度露光で高感度かつ硬調であることから0.02～1モル%であることが好ましく、0.05～0.50モル%が更に好ましく、0.07～0.40モル%が最も好ましい。

また、ハロゲン化銀乳剤は、沃臭塩化銀乳剤であることが好ましく、上記のハロゲン組成の沃臭塩化銀乳剤が更に好ましい。

【0084】

ハロゲン化銀乳剤は、臭化銀含有相及び／又は沃化銀含有相を有することが好ましい。ここで、臭化銀あるいは沃化銀含有相とは周囲よりも臭化銀あるいは沃化銀の濃度が高い部位を意味する。臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相とその周囲とのハロゲン組成は連続的に変化してもよく、また急峻に変化してもよい。このような臭化銀あるいは沃化銀含有相は、粒子内のある部分で濃度がほぼ一定の幅をもった層を形成してもよく、広がりをもたない極大点であってもよい。臭化銀含有相の局所的臭化銀含有率は、5モル%以上であることが好ましく、10～80モル%であることが更に好ましく、15～50モル%であることが最も好ましい。沃化銀含有相の局所的沃化銀含有率は、0.3モル%以上であることが好ましく、0.5～8モル%であることが更に好ましく、1～5モル%であることが最も好ましい。また、このような臭化銀あるいは沃化銀含有相は、それぞれ粒子内に層状に複数個あってもよく、それぞれの臭化銀あるいは沃化銀含有率が異なってもよいが、少なくともいずれか最低1個の含有相、好ましくはそれぞれ最低1個の含有相を有することが特に好ましい。

【0085】

ハロゲン化銀乳剤の臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相は、それぞれ粒子を取り囲むように層状にあることが好ましい。粒子を取り囲むように層状に形成された臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相は、それぞれの相の中で粒子の周回方向に均一な濃度分布を有することがひとつの好ましい態様である。しかし、粒子を取り囲むように層状にある臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相の中は、臭化銀あるいは沃化銀濃度の極大点又は極小点が粒子の周回方向に存在し、濃度分布を有していてもよい。例えば、粒子表面近傍に粒子を取り囲むように層状に臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相を有する場合、粒子コーナー又はエッジの臭化銀あるいは沃化銀濃度は、主表面と異なる濃度になる場合がある。また、粒子を取り囲むように層状にある臭化銀含有相と沃化銀含有相とは別に、粒子の表面の特定部に完全に孤立して存在し、粒子を取り囲んでいない臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相があってもよい。

【0086】

ハロゲン化銀乳剤が臭化銀含有相を含有する場合、その臭化銀含有相は粒子の内部に臭化銀濃度極大を有するように層状に形成されていることが好ましい。また、本発明のハロゲン化銀乳剤が沃化銀含有相を含有する場合、その沃化銀含有相は粒子の表面に沃化銀濃度極大を有するように層状に形成されていることが好ましい。このような臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相は、より少ない臭化銀あるいは沃化銀含有量で局所濃度を上げる意味から、粒子体積の3%以上30%以下の銀量で構成されていることが好ましく、3%以上15%以下の銀量で構成されていることが更に好ましい。

【0087】

ハロゲン化銀乳剤は、臭化銀含有相及び沃化銀含有相を両方含むことが好ましい。その場合、臭化銀含有相と沃化銀含有相は粒子の同一個所にあっても、異なる場所にあってもよいが、異なる場所にある方が、粒子形成の制御を容易にする点で好ましい。また、臭化銀含有相に沃化銀を含有していてもよく、逆に沃化銀含有相に臭化銀を含有していてもよい。一般に、高塩化銀粒子形成中に添加する沃化物は臭化物よりも粒子表面にしみだしやすいために沃化銀含有相は粒子表面の近傍に形成されやすい。従って、臭化銀含有相と沃化銀含有相が粒子内の異なる場所にある場合、臭化銀含有相は沃化銀含有相より内側に形成することが好ましい。このような場合、粒子表面近傍の沃化銀含有相よりも更に外側に、別の臭化銀含有相を設けてもよい。

【0088】

ハロゲン化銀乳剤の臭化銀含有量あるいは沃化銀含有量は、臭化銀含有相あるいは沃化銀含有相を粒子内部に形成するほど増加してしまい、必要以上に塩化銀含有量を落として迅速処理性を損なってしまう恐れがある。従って、写真作用を御するこれらの機能を粒子内の表面近くに集約するために、臭化銀含有相と沃化銀含有相は隣接していることが好ましい。これらの点から、臭化銀含有相は内側から測って粒子体積の50%から100%の位置のいずれかに形成し、沃化銀含有相は粒子体積の85%から100%の位置のいずれかに形成することが好ましい。また、臭化銀含有相は粒子体積の70%から95%の位置のいずれかに形成し、沃化銀含有相は粒子体積の90%から100%の位置のいずれかに形成することが更に好ましい。

【0089】

ハロゲン化銀乳剤に臭化銀あるいは沃化銀を含有させるための臭化物あるいは沃化物イオンの導入は、臭化物塩あるいは沃化物塩の溶液を単独で添加させるか、或いは銀塩溶液と高塩化物塩溶液の添加と併せて臭化物塩あるいは沃化物塩溶液を添加してもよい。後者の場合は、臭化物塩あるいは沃化物塩溶液と高塩化物塩溶液を別々に、又は臭化物塩あるいは沃化物塩と高塩化物塩の混合溶液として添加してもよい。臭化物塩あるいは沃化物塩は、アルカリ若しくはアルカリ土類臭化物塩あるいは沃化物塩のような溶解性塩の形で添加する。あるいは米国特許第5,389,508号明細書に記載される有機分子から臭化物イオンあるいは沃化物イオンを開裂させることで導入することもできる。また別の臭化物あるいは沃化物イオン源として、微小臭化銀粒子あるいは微小沃化銀粒子を用いることもできる。

【0090】

臭化物塩あるいは沃化物塩溶液の添加は、粒子形成の一時期に集中して行ってもよく、またある一定期間かけて行ってもよい。高塩化物乳剤への沃化物イオンの導入位置は、高感度で低被りな乳剤を得る上で制限される。沃化物イオンの導入は、乳剤粒子のより内部に行うほど感度の増加が小さい。故に沃化物塩溶液の添加は、粒子体積の50%より外側が好ましく、より好ましくは70%より外側から、最も好ましくは85%より外側から行うのがよい。また沃化物塩溶液の添加は、好ましくは粒子体積の98%より内側で、最も好ましくは96%より内側で終了するのがよい。沃化物塩溶液の添加は、粒子表面から少し内側で終了することで、より高感度で低被りな乳剤を得ることができる。

一方、臭化物塩溶液の添加は、粒子体積の50%より外側が好ましく、より好ましくは70%より外側から行うのがよい。

【0091】

ハロゲン化銀乳剤に含まれる全粒子の球相当径の変動係数は、20%以下であることが好ましく、15%以下であることがより好ましく、10%以下であることが更に好ましい。球相当径の変動係数とは、個々の粒子の球相当径の標準偏差の球相当径の平均に対する百分率で表される。このとき、広いラチチュードを得る目的で上記の単分散乳剤を同一層にブレンドして使用することや、重層塗布することも好ましく行われる。ここで、本明細書において粒子の球相当径とは、個々の粒子の体積と等しい体積を有する球の直径で表される。ハロゲン化銀乳剤は、粒子サイズ分布が単分散な粒子からなることが好ましい。

【0092】

ハロゲン化銀乳剤に含まれる粒子の球相当径は、 $0.6\mu\text{m}$ 以下であることが好ましく、 $0.5\mu\text{m}$ 以下であることが好ましく、 $0.4\mu\text{m}$ 以下であることが更に好ましい。なお、ハロゲン化銀粒子の球相当径の下限は、 $0.05\mu\text{m}$ が好ましく、 $0.1\mu\text{m}$ がより好ましい。球相当径 $0.6\mu\text{m}$ の粒子は、辺長約 $0.48\mu\text{m}$ の立方体粒子に相当し、球相当径 $0.5\mu\text{m}$ の粒子は辺長約 $0.4\mu\text{m}$ の立方体粒子に相当し、球相当径 $0.4\mu\text{m}$ の粒子は辺長約 $0.32\mu\text{m}$ の立方体粒子に相当する。

【0093】

ハロゲン化銀乳剤は、イリジウムを含有することが好ましい。イリジウムは、イリジウム錯体を形成していることが好ましく、6個のリガンドを有しイリジウムを中心金属とする6配位錯体が、ハロゲン化銀結晶中に均一に取り込ませるために好ましい。本発明で用いられるイリジウムの一つの好ましい態様としては、Cl、Br又はIをリガンドとして有するIrを中心金属とする6配位錯体が好ましく、6個全てのリガンドがCl、Br又はIからなるIrを中心金属とする6配位錯体が更に好ましい。この場合、6配位錯体中にCl、Br又はIが混在していてもよい。Cl、Br又はIをリガンドとして有するIrを中心金属とする6配位錯体は、臭化銀含有相に含まれることが、高照度露光で硬調な階調を得るために特に好ましい。

【0094】

6個全てのリガンドがCl、Br又はIからなるIrを中心金属とする6配位錯体の具体例としては、 $[\text{IrCl}_6]^{2-}$ 、 $[\text{IrCl}_6]^{3-}$ 、 $[\text{IrBr}_6]^{2-}$ 、 $[\text{IrBr}_6]^{3-}$ および $[\text{IrI}_6]^{3-}$ を挙げるが、これらに限定されない。

【0095】

イリジウムの他の好ましい態様としては、ハロゲン及びシアン以外のリガンドを少なくとも1個有するIrを中心金属とする6配位錯体が好ましく、 H_2O 、OH、O、OCN、チアゾール又は置換チアゾール、チアジアゾール又は置換チアジアゾールをリガンドとして有するIrを中心金属とする6配位錯体が好ましく、少なくとも1個の H_2O 、OH、O、OCN、チアゾール又は置換チアゾールをリガンドとして有し残りのリガンドがCl、Br又はIからなるIrを中心金属とする6配位錯体が更に好ましい。更に、1個若しくは2個の5-メチルチアゾール、2-クロロ-5フルオロチアジアゾールまたは2-ブromo-5フルオロチアジアゾールをリガンドとして有し残りのリガンドがCl、Br又はIからなるIrを中心金属とする6配位錯体が最も好ましい。

【0096】

少なくとも1個の H_2O 、 OH 、 O 、 OCN 、チアゾール又は置換チアゾールをリガンドとして有し残りのリガンドが Cl 、 Br 又は I からなる Ir を中心金属とする6配位錯体の具体例としては、 $[\text{Ir}(\text{H}_2\text{O})\text{Cl}_5]^{2-}$ 、 $[\text{Ir}(\text{OH})\text{Br}_5]^{3-}$ 、 $[\text{Ir}(\text{OCN})\text{Cl}_5]^{3-}$ 、 $[\text{Ir}(\text{thiazole})\text{Cl}_5]^{2-}$ 、 $[\text{Ir}(5\text{-methylthiazole})\text{Cl}_5]^{2-}$ 、 $[\text{Ir}(2\text{-chloro-5-fluorothiadiazole})\text{Cl}_5]^{2-}$ および $[\text{Ir}(2\text{-bromo-5-fluorothiadiazole})\text{Cl}_5]^{2-}$ を挙げるが、これらに限定されない。

【0097】

ハロゲン化銀乳剤は、上記のイリジウム錯体以外に $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$ 、 $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ 、 $[\text{Ru}(\text{CN})_6]^{4-}$ 、 $[\text{Re}(\text{CN})_6]^{4-}$ 、 $[\text{Os}(\text{CN})_6]^{4-}$ 等の CN リガンドを有する Fe 、 Ru 、 Re または Os を中心金属とする6配位錯体を含有することが好ましい。本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、更に Ru 、 Re または Os を中心金属とするペンタクロロニトロシル錯体、ペンタクロロチオニトロシル錯体や、 Cl 、 Br 又は I をリガンドとして有する Rh を中心金属とする6配位錯体を含有することが好ましい。これらのリガンドは一部アクア化していてもよい。

【0098】

以上に挙げた金属錯体は陰イオンであり、陽イオンと塩を形成した時にはその対陽イオンとして水に溶解しやすいものが好ましい。具体的には、ナトリウムイオン、カリウムイオン、ルビジウムイオン、セシウムイオン及びリチウムイオン等のアルカリ金属イオン、アンモニウムイオン、アルキルアンモニウムイオンが好ましい。これらの金属錯体は、水のほかに水と混合し得る適当な有機溶媒（例えば、アルコール類、エーテル類、グリコール類、ケトン類、エステル類、アミド類等）との混合溶媒に溶かして使うことができる。これらの金属錯体は、種類によって最適量は異なるが、粒子形成中に銀1モル当たり 1×10^{-10} モルから 1×10^{-3} モル添加することが好ましく、 1×10^{-9} モルから 1×10^{-5} モル添加することが最も好ましい。

【0099】

これらの金属錯体は、ハロゲン化銀粒子形成時に反応溶液中に直接添加するか、ハロゲン化銀粒子を形成するためのハロゲン化物水溶液中、あるいはそれ以外の溶液中に添加し、粒子形成反応溶液に添加することにより、ハロゲン化銀粒子内に組み込むのが好ましい。また、あらかじめ金属錯体を粒子内に組み込んだ微粒子で物理熟成してハロゲン化銀粒子に組み込むことも好ましい。さらにこれらの方法を組み合わせてハロゲン化銀粒子内へ含有させることもできる。

【0100】

これらの錯体をハロゲン化銀粒子に組み込む場合、粒子内部に均一に存在させることも行われるが、特開平4-208936号公報、特開平2-125245号公報、特開平3-188437号公報に開示されている様に、粒子表面層のみに存在させることも好ましく、粒子内部のみに錯体を存在させ粒子表面には錯体を含有しない層を付加することも好ましい。また、米国特許第5,252,451号明細書及び同第5,256,530号明細書に開示されているように、錯体を粒子内に組み込んだ微粒子で物理熟成して粒子表面相を改質することも好ましい。さらに、これらの方法を組み合わせて用いることもでき、複数種の錯体を1つのハロゲン化銀粒子内に組み込んでもよい。上記の錯体を含有させる位置のハロゲン組成には特に制限はないが、6個全てのリガンドが Cl 、 Br 又は I からなる Ir を中心金属とする6配位錯体は、臭化銀濃度極大部に含有させることが好ましい。

【0101】

ハロゲン化銀乳剤は、通常化学増感を施される。化学増感法については、不安定硫黄化合物の添加に代表される硫黄増感、金増感に代表される貴金属増感、あるいは還元増感等を単独若しくは併用して用いることができる。化学増感に用いられる化合物については、特開昭62-215272号公報の第18頁右下欄から第22頁右上欄に記載のものが好

ましく用いられる。このうち、特に、金増感を施したものであることが好ましい。金増感を施すことにより、レーザー光等によって走査露光したときの写真性能の変動を更に小さくすることができるからである。

【0102】

金増感を施すには、種々の無機金化合物や無機配位子を有する金(I)錯体及び有機配位子を有する金(I)化合物を利用することができる。無機金化合物としては、例えば塩化金酸もしくはその塩、無機配位子を有する金(I)錯体としては、例えばジチオシアン酸金(I)カリウム等のジチオシアン酸金化合物やジチオ硫酸金(I)3ナトリウム等のジチオ硫酸金化合物等の化合物を用いることができる。

【0103】

有機配位子(有機化合物)を有する金(I)化合物としては、特開平4-267249号公報に記載のビス金(I)メソイオン複素環類、例えばビス(1,4,5-トリメチル-1,2,4-トリアゾリウム-3-チオレート)オーレート(I)テトラフルオロボレート、特開平11-218870号公報に記載の有機メルカプト金(I)錯体、例えばカリウムビス(1-[3-(2-スルホナートベンズアミド)フェニル]-5-メルカプトテトラゾールカリウム塩)オーレート(I)5水和物、特開平4-268550号公報に記載の窒素化合物アニオンが配位した金(I)化合物、例えば、ビス(1-メチルヒダントイナート)金(I)ナトリウム塩四水和物、を用いることができる。これらの有機配位子を有する金(I)化合物は、あらかじめ合成して単離したものを使用する他に、有機配位子とAu化合物(例えば塩化金酸やその塩)とを混合することにより、発生させて単離することなく、乳剤に添加することができる。更には、乳剤に有機配位子とAu化合物(例えば塩化金酸やその塩)とを別々に添加し、乳剤中で有機配位子を有する金(I)化合物を発生させてもよい。

【0104】

また、米国特許第3,503,749号明細書に記載されている金(I)チオレート化合物、特開平8-69074号、特開平8-69075号、特開平9-269554号の各公報に記載の金化合物、米国特許第5,620,841号、同第5,912,112号、同第5,620,841号、同第5,939,245号、同第5,912,111号の各明細書に記載の化合物も用いることができる。これらの化合物の添加量は場合に応じて広範囲に変わり得るがハロゲン化銀1モルあたり $5 \times 10^{-7} \sim 5 \times 10^{-3}$ モル、好ましくは $5 \times 10^{-6} \sim 5 \times 10^{-4}$ モルである。

【0105】

また、コロイド状硫化金を用いることも可能であり、その製造方法はリサーチ・ディスクロージャー(Research Disclosure, 37154)、ソリッドステートイオニクス(Solid State Ionics)第79巻、60~66頁、1995年刊、Compt. Rend. Hebd. Seances Acad. Sci. Sect. B第263巻、1328頁、1966年刊等に記載されている。硫化金コロイドの添加量は場合に応じて広範囲に変わり得るがハロゲン化銀1モルあたり金原子として $5 \times 10^{-7} \sim 5 \times 10^{-3}$ モル、好ましくは $5 \times 10^{-6} \sim 5 \times 10^{-4}$ モルである。

【0106】

金増感と併せてカルコゲン増感も同一の分子で行うことが可能であり、AuCh-を放出可能な分子を用いることができる。ここでAuはAu(I)を表し、Chは、硫黄原子、セレン原子、テルル原子を表す。AuCh-を放出可能な分とは、例えば、AuCh-Lで表される金化合物が挙げられる。ここで、LはAuChと結合して分子を構成する原子団を表す。また、Auに対して、Ch-Lとともに更にもう一つ以上の配位子が配位してもよい。具体的な化合物の例としては、チオ糖のAu(I)塩(α 金チオグルコース等の金チオグルコース、金パーアセチルチオグルコース、金チオマンノース、金チオガラクトース、金チオアラビノース等)、セレノ糖のAu(I)塩(金パーアセチルセレノグルコース、金パーアセチルセレノマンノース等)、テルロ糖のAu(I)塩、等である。ここでチオ糖、セレノ糖、テルロ糖とは、糖のアノマー位水酸基がそれぞれSH基、SeH

基、TeH基に置き換わった化合物を表す。これらの化合物の添加量は場合に応じて広範囲に変わり得るがハロゲン化銀1モルあたり $5 \times 10^{-7} \sim 5 \times 10^{-3}$ モル、好ましくは $3 \times 10^{-6} \sim 3 \times 10^{-4}$ モルである。

【0107】

ハロゲン化銀乳剤には、上記の金増感と他の増感法、例えば硫黄増感、セレン増感、テルル増感、還元増感あるいは金化合物以外を用いた貴金属増感等と組み合わせてもよい。特に、硫黄増感、セレン増感と組み合わせることが好ましい。

【0108】

ハロゲン化銀乳剤には、感光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中のかぶりを防止する、あるいは写真性能を安定化させる目的で種々の化合物あるいはそれ等の前駆体を添加することができる。これらの化合物の具体例は、特開昭62-215272号公報の第39頁～第72頁に記載のものが好ましく用いられる。更にEP0447647号に記載された5-アリールアミノ-1, 2, 3, 4-チアトリアゾール化合物（該アリール残基には少なくとも一つの電子吸引性基を持つ）も好ましく用いられる。

【0109】

ハロゲン化銀乳剤には、その保存性を高めるため、特開平11-109576号公報に記載のヒドロキサム酸誘導体、特開平11-327094号公報に記載のカルボニル基に隣接して、両端がアミノ基若しくはヒドロキシル基が置換した二重結合を有す環状ケトン類（特に一般式(S1)で表されるもので、段落番号0036～0071は本願の明細書に取り込むことができる。）、特開平11-143011号公報に記載のスルホ置換のカテコールやハイドロキノン類（例えば、4, 5-ジヒドロキシ-1, 3-ベンゼンジスルホン酸、2, 5-ジヒドロキシ-1, 4-ベンゼンジスルホン酸、3, 4-ジヒドロキシベンゼンジスルホン酸、2, 3-ジヒドロキシベンゼンジスルホン酸、2, 5-ジヒドロキシベンゼンジスルホン酸、3, 4, 5-トリヒドロキシベンゼンジスルホン酸及びこれらの塩など）、米国特許第5, 556, 741号明細書の一般式(A)で表されるヒドロキシルアミン類（米国特許第5, 556, 741号明細書の第4欄の第56行～第11欄の第22行の記載は本願においても好ましく適用され、本願の明細書の一部として取り込まれる）、特開平11-102045号公報の一般式(I)～(III)で表される水溶性還元剤は、本発明においても好ましく使用される。

【0110】

ハロゲン化銀乳剤には、所望の光波長域に感光性を示す、いわゆる分光感度を付与する目的で、分光増感色素を含有させることができる。青、緑、赤領域の分増感に用いられる分光増感色素としては、例えば、F. M. Harmer著 Heterocyclic compounds-Cyanine dyes and related compounds (John Wiley & Sons [New York, London]

社刊1964年)に記載されているものを挙げることができる。具体的な化合物の例ならびに分光増感法は、前出の特開昭62-215272号公報の第22頁右上欄～第38頁に記載のものが好ましく用いられる。また、特に塩化銀含有率の高いハロゲン化銀乳剤粒子の赤感光性分光増感色素としては特開平3-123340号公報に記載された分光増感色素が安定性、吸着の強さ、露光の温度依存性等の観点から非常に好ましい。

これらの分光増感色素の添加量は場合に応じて広範囲にわたり、ハロゲン化銀1モル当たり、 0.5×10^{-6} モル～ 1.0×10^{-2} モルの範囲が好ましい。更に好ましくは、 1.0×10^{-6} モル～ 5.0×10^{-3} モルの範囲である。

【0111】

以下、本発明の感光材料についてさらに詳細に説明する。

感光材料には親水性バインダーとしてゼラチンを用いるが、必要に応じて他のゼラチン誘導体、ゼラチンと他の高分子のグラフトポリマー、ゼラチン以外の蛋白質、糖誘導体、セルロース誘導体、単一あるいは共重合体のごとき合成親水性高分子物質等の親水性コロイドもゼラチンと併せて用いることができる。本発明に係わるハロゲン化銀カラー写真感光材料に用いられるゼラチンは、石灰処理ゼラチン、酸処理ゼラチンのいずれでもよく、

また牛骨、牛皮、豚皮などのいずれを原料として製造されたゼラチンでもよいが、好ましくは牛骨、豚皮を原料とした石灰処理ゼラチンである。好ましいゼラチンとしては、鉄、銅、亜鉛、マンガン等の不純物として含有される重金属は、好ましくは 5 ppm 以下、更に好ましくは 3 ppm 以下である。また、感光材料中に含まれるカルシウム量は、好ましくは 20 mg/m^2 以下、更に好ましくは 10 mg/m^2 以下、最も好ましくは 5 mg/m^2 以下である。

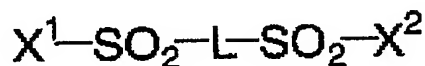
【0112】

本発明の感光材料は公知のいかなるゼラチン硬膜剤を用いることができるが、下記一般式 (I) で表されるビニルスルホン系硬膜剤の少なくとも 1 種を含有することが好ましい。

【0113】

【化5】

一般式 (I)



【0114】


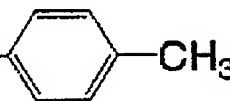
一般式 (I) 中、 X^1 および X^2 は各々独立に --CH=CH_2 または $\text{--CH}_2\text{CH}_2\text{Y}$ のいずれかを表し、 X^1 および X^2 は同じであっても異なってもよい。Y は求核性基により置換されるか、または塩基によって HY の形で脱離し得る基 (例えば、ハロゲン原子、スルホニルオキソ、硫酸モノエステル等) を表す。L は 2 価の連結基であり、置換されていてもよい。

【0115】

一般式 (I) 中、 X^1 及び X^2 の具体例としては、以下に示す基が挙げられる。

【0116】

【化6】

- (X-1) $-\text{CH}=\text{CH}_2$
- (X-2) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$
- (X-3) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$
- (X-4) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OSO}_2\text{CH}_3$
- (X-5) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OSO}_2-$ 
- (X-6) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OSO}_2-$  $-\text{CH}_3$
- (X-7) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OSO}_3\text{Na}$
- (X-8) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OSO}_3\text{K}$
- (X-9) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OCOCH}_3$
- (X-10) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OCOCF}_3$
- (X-11) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OCOCHCl}_2$
- (X-12) $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{N}^+(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{Cl}^-$

【0117】

これらの中でも、(X-1)、(X-2)、(X-4)、(X-7)、(X-12)が好ましく、(X-1)が特に好ましい。

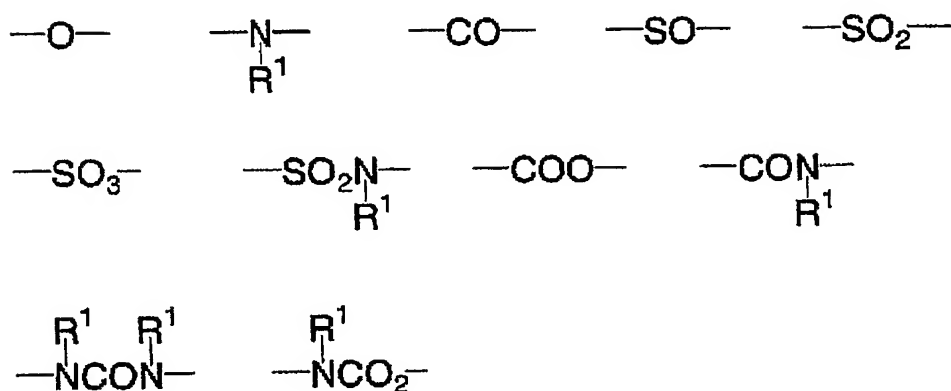
【0118】

一般式(I)中、Lとしては、アルキレン基、アリーレン基、又は、これらの基と以下に示す結合を1つあるいは複数組み合わせ形成される2価の連結基が挙げられる。ここ

で、以下に示す結合における R^1 としては、水素原子、炭素数 1～15 個のアルキル基、炭素数 1～15 個のアラルキル基を表す。

【0119】

【化7】



【0120】

一般式 (I) 中、特に、L が、以下に示す結合を 2 つ以上有する場合、それらの R^1 同士が結合して、環を形成していてもよい。

【0121】

【化8】



【0122】

一般式 (I) 中、L には、置換基を有してもよく、該置換基としては、ヒドロキシル基、アルコキシル基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルキル基、アリール基などが挙げられる。また、当該置換基は一つ以上の $X^3\text{—SO}_2\text{—}$ で表される基によって、さらに置換されていてもよい。ここで、 X^3 は前記一般式 (I) の X^1 、 X^2 と同義である。

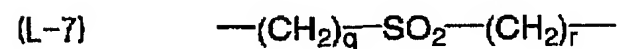
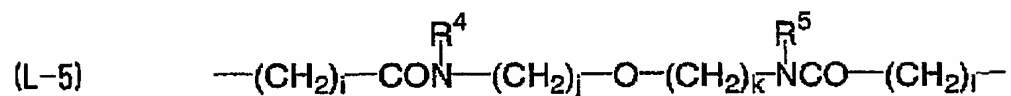
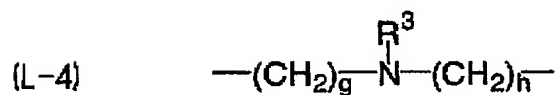
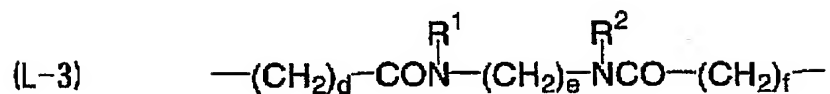
【0123】

一般式 (I) 中、L の代表的な例としては、以下に示す基が挙げられる。但し、例中、 $a \sim r$ は 1～6 の整数を示し、 $s \sim w$ は 1 または 2 を表す。e のみは 0 であってもよい。このうち、a、e、j、k 及び m は、1～3 であることが好ましく、 $a \sim w$ で a、e、j、k 及び m 以外は、1 または 2 であることが好ましい。また、 $R^1 \sim R^5$ はそれぞれ独立に水素原子、炭素数 1～6 の置換若しくは未置換のアルキル基を示し、 R^1 と R^2 、及び R^4 と R^5 は互いに結合して環を形成してもよい。 $R^1 \sim R^5$ として好ましくは、水素原子、メチル基、又はエチル基である。

また、これらの L は置換基を有していてもよい。L が置換基を持つ場合、及び上記 R^1 と R^2 が結合した場合の代表的な例としては以下のものが挙げられる。

【0124】

【化9】

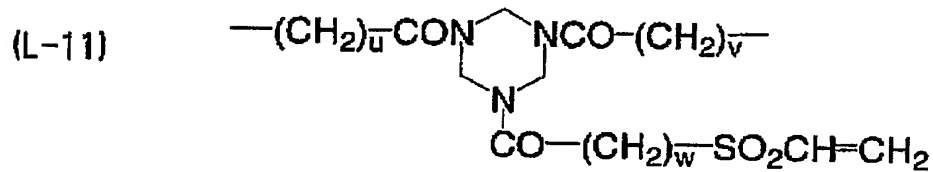
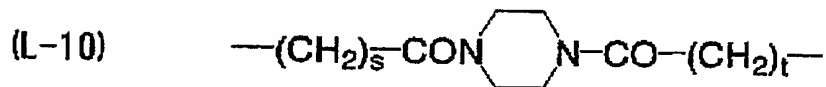
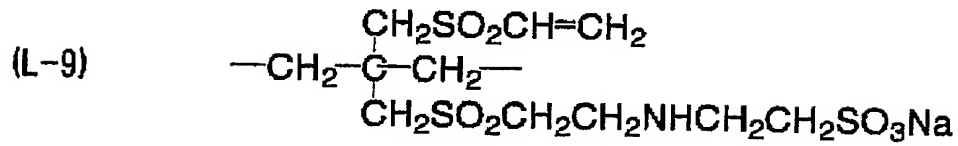
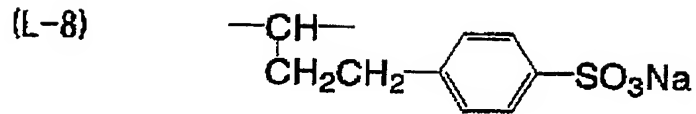


【0125】

また、これらのLは置換基を有していてもよい。Lが置換基を持つ場合、及び上記R¹とR²が結合した場合の代表的な例としては以下のものが挙げられる。

【0126】

【化 10】

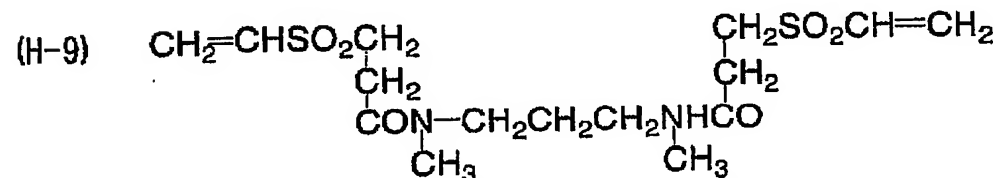
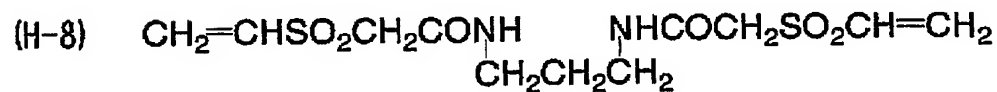
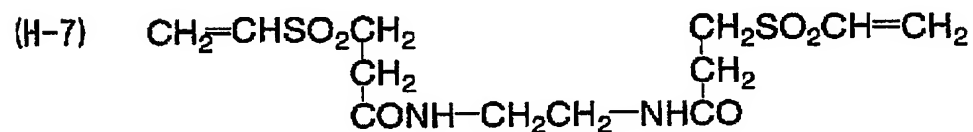
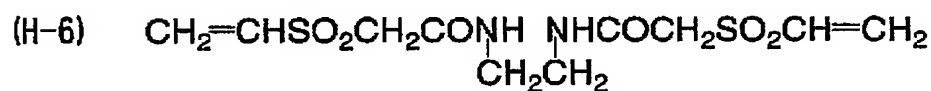
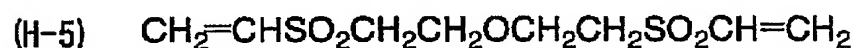
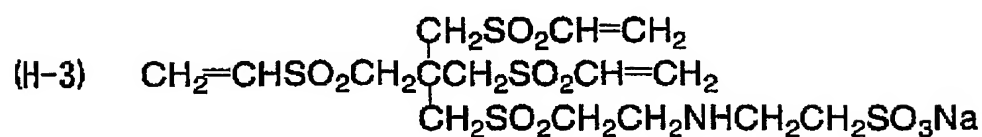
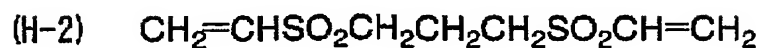


【0127】

以下、一般式 (I) で表されるビニルスルホン系硬膜剤の具体例を挙げるが、本発明はこれらに限定されるわけではない。

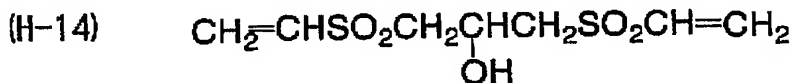
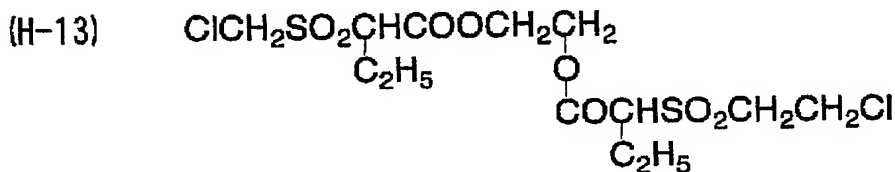
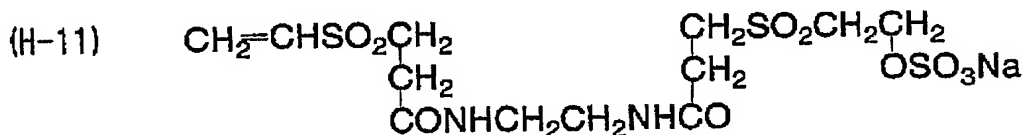
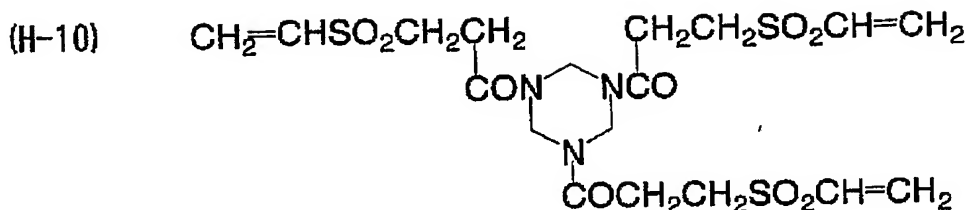
【0128】

【化 1 1】



【0 1 2 9】

【化 1 2】



【 0 1 3 0 】

これらの一般式 (I) で表されるビニルスルホン系硬膜剤の具体例うち、特に好ましい化合物としては、(H-1)、(H-2)、(H-3)、(H-4)、(H-6) が挙げられる。

【 0 1 3 1 】

【0131】
 なお、一般式（I）で表される硬膜剤と併用して、例えば特開昭62-215272号公報146項右上側8行目から同項右下欄2行目および147項右下側6行目から155項左下欄4行目に記載の硬膜剤を併用することもできる。また、本発明において、硬膜剤の添加量は、親水性コロイド層を実質的に硬膜されたゼラチンからなるものとする量であり、乾燥ゼラチンに対して、0.01～10質量%が好ましく、より好ましくは0.1～5質量%、最も好ましくは0.2～3.0質量%である。併用する硬膜剤として最も代表的なものがクロロトリアジン系硬膜剤であるが、クロロトリアジン系硬膜剤の使用量は好ましくは0～2.0質量%、より好ましくは0～1.0質量%、最も好ましくは0～0.2質量%である。

【0 1 3 2】

感光材料における写真構成層中のゼラチン総塗設量は、即ち支持体よりハロゲン化銀乳剤層を塗設した側にある支持体から最も離れた親水性コロイド層までの感光性ハロゲン化銀乳剤層および非感光性親水性コロイド層中に含有される親水性バインダーの総量は、 4.0 g/m^2 以上 7.0 g/m^2 以下が好ましく、より好ましくは 4.5 g/m^2 以上 6.5 g/m^2 以下、最も好ましくは 5.0 g/m^2 以上 6.0 g/m^2 以下である。親水性バインダー量が上記範囲よりも多いと発色現像処理の迅速性を損なう、ブリックス褪色の悪

化、リンス工程（水洗及び／又は安定化工程）の迅速処理性を損なう、などにより本発明の効果が低下することがある。また、親水性バインダー量が上記範囲よりも少ない場合には圧力かぶり筋など膜強度の不足に伴う弊害を来しやすいので好ましくない。

【0133】

感光材料には、イラジエーションやハレーションを防止したり、セーフライト安全性等を向上させる目的で親水性コロイド層に、欧州特許EP0337490A2号明細書の第27～76頁に記載の、処理により脱色可能な染料（中でもオキソノール染料、シアニン染料）を添加することが好ましい。さらに、欧州特許EP0819977号明細書に記載の染料も本発明に好ましく添加される。これらの水溶性染料の中には使用量を増やすと色分離やセーフライト安全性を悪化するものもある。色分離を悪化させないで使用できる染料としては、特開平5-127324号、同5-127325号、同5-216185号に記載された水溶性染料が好ましい。

【0134】

感光材料には、水溶性染料の代わり、あるいは水溶性染料と併用しての処理で脱色可能な着色層が用いられる。用いられる処理で脱色可能な着色層は、乳剤層に直かに接してもよく、ゼラチンやハイドロキノンの処理混色防止剤を含む中間層を介して接するように配置されていてもよい。この着色層は、着色された色と同種の原色に発色する乳剤層の下層（支持体側）に設置されることが好ましい。各原色毎に対応する着色層を全て個々に設置することも、このうちに一部のみを任意に選んで設置することも可能である。また複数の原色域に対応する着色行った着色層を設置することも可能である。着色層の光学反射濃度は、露光に使用する波長域（通常のプリンター露光においては400nm～700nmの可視光領域、走査露光の場合には使用する走査露光光源の波長）において最も光学濃度の高い波長における光学濃度値が0.2以上3.0以下であることが好ましい。さらに好ましくは0.5以上2.5以下、特に0.8以上2.0以下が好ましい。

【0135】

着色層を形成するためには、従来公知の方法が適用できる。例えば、特開平2-282244号3頁右上欄から8頁に記載された染料や、特開平3-7931号3頁右上欄から11頁左下欄に記載された染料のように固体微粒子分散体の状態で親水性コロイド層に含有させる方法、アニオン性色素をカチオンポリマーに媒染する方法、色素をハロゲン化銀等の微粒子に吸着させて層中に固定する方法、特開平1-239544号公報に記載されているようなコロイド銀を使用する方法などである。色素の微粉末を固体状態で分散する方法としては、たとえば、少なくともpH6以下では実質的に水不溶性であるが、少なくともpH8以上では実質的に水溶性である微粉末染料を含有させる方法が特開平2-308244号公報の第4～13頁に記載されている。また、例えば、アニオン性色素をカチオンポリマーに媒染する方法としては、特開平2-84637号公報の第18～26頁に記載されている。光吸収剤としてのコロイド銀の調製法については米国特許第2,688,601号、同第3,459,563号の各明細書に示されている。これらの方法のなかで微粉末染料を含有させる方法、コロイド銀を使用する方法などが好ましい。

【0136】

感光材料は、イエロー発色性ハロゲン化銀乳剤層、マゼンタ発色性ハロゲン化銀乳剤層及びシアン発色性ハロゲン化銀乳剤層をそれぞれ少なくとも1層ずつ有してなることが好ましく、一般には、これらのハロゲン化銀乳剤層は支持体から近い順にイエロー発色性ハロゲン化銀乳剤層、マゼンタ発色性ハロゲン化銀乳剤層、シアン発色性ハロゲン化銀乳剤層である。

【0137】

しかしながら、これとは異なった層構成をとっても構わない。

感光材料において、青感光性ハロゲン化銀乳剤層中に含まれるハロゲン化銀乳剤は、ネガのイエローマスクや露光時の光源であるハロゲンの分光特性上、緑感光性ハロゲン化銀乳剤や赤感光性ハロゲン化銀乳剤に対して相対的に高感度であることが好ましい。そのため、青感光性乳剤の粒子辺長が、他層の粒子辺長と比較して大きいことが好ましい。更に

、一般に知られているイエローカプラー発色色素のモル吸光係数は、マゼンタカプラー発色色素やシアンカプラー発色色素と比較して低く、イエローカプラー塗設量増加に伴い青感光性乳剤塗設量も増加する傾向にある。このため、イエロー発色青感光性ハロゲン化銀乳剤層は、引っ掻き等、感光材料表面からの圧力に対する耐性を考慮すると他層と比較して不利であり、支持体に近い側に位置することが好ましい。

【0138】

即ち、イエローカプラーを含有するハロゲン化銀乳剤層は支持体上のいずれの位置に配置されてもかまわないが、該ハロゲン化銀乳剤層にハロゲン化銀平板粒子を含有する場合は、マゼンタカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層又はシアンカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層の少なくとも一層よりも支持体から離れた位置に塗設されていることが好ましい。また、発色現像促進、脱銀促進、増感色素による残色の低減の観点からは、イエローカプラー含有青感光性ハロゲン化銀乳剤層は他のハロゲン化銀乳剤層より、支持体から最も離れた位置に塗設されていることが好ましい。更に、Bl ix 退色の低減の観点からはシアンカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層は他のハロゲン化銀乳剤層の中央の層が好ましく、光退色の低減の観点からはシアンカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層は最下層が好ましい。また、イエロー、マゼンタ及びシアンのそれぞれの発色性層は2層又は3層からなってもよい。

【0139】

感光材料に適用されるハロゲン化銀乳剤やその他の素材（添加剤など）及び写真構成層（層配置など）、並びにこの感光材料を処理するために適用される処理法や処理用添加剤としては、特開昭62-215272号公報、特開平2-33144号公報、欧州特許EP0, 355, 660A2号明細書に記載されているもの、特に欧州特許EP0, 355, 660A2号明細書に記載されているものが好ましく用いられる。更には、特開平5-34889号、同4-359249号、同4-313753号、同4-270344号、同5-66527号、同4-34548号、同4-145433号、同2-854号、同1-158431号、同2-90145号、同3-194539号、同2-93641号の各公報、欧州特許公開第0520457A2号明細書等に記載のハロゲン化銀カラー写真感光材料やその処理方法も好ましい。

【0140】

特に、本発明においては、前記の反射型支持体やハロゲン化銀乳剤、更にはハロゲン化銀粒子中にドーブされる異種金属イオン種、ハロゲン化銀乳剤の保存安定剤又はカブリ防止剤、化学増感法（増感剤）、分光増感法（分光増感剤）、シアン、マゼンタ、イエローカプラー及びその乳化分散法、色像保存性改良剤（ステイン防止剤や褪色防止剤）、染料（着色層）、ゼラチン種、感光材料の層構成や感光材料の被膜pHなどについては、下記表に示す特許の各箇所に記載のものが特に好ましく適用できる。

【0141】

【表 1】

表 1

要素	特開平7-104448号	特開平7-77775号	特開平7-301895号
反射型支持体	第7欄12行目～ 12欄19行目	第35欄43行目～ 44欄1行目	第5欄40行目～ 9欄26行目
ハロゲン化銀乳剤	第72欄29行目～ 74欄18行目	第44欄36行目～ 46欄29行目	第77欄48行目～ 80欄28行目
異種金属イオン種	第74欄19行目～ 同欄44行目	第46欄30行目～ 47欄5行目	第80欄29行目～ 81欄6行目
保存安定剤または カブリ防止剤	第75欄9行目～ 同欄18行目	第47欄20行目～ 同欄29行目	第18欄11行目～ 31欄37行目 (特にメルカプトヘテロ環 化合物)
化学増感法 (化学増感剤)	第74欄45行目～ 75欄6行目	第47欄7行目～ 同欄17行目	第81欄9行目～ 同欄17行目
分光増感法 (分光増感剤)	第75欄19行目～ 76欄45行目	第47欄30行目～ 49欄6行目	第81欄21行目～ 82欄48行目
シアンカブラー	第12欄20行目～ 39欄49行目	第62欄50行目～ 第63欄16行目	第88欄49行目～ 89欄16行目
イエローカブラー	第87欄40行目～ 88欄3行目	第63欄17行目～ 同欄30行目	第89欄17行目～ 同欄30行目
マゼンタカブラー	第88欄4行目～ 同欄18行目	第63欄3行目～ 64欄11行目	第31欄34行目～ 77欄44行目と 第88欄32行目～ 同欄46行目
カブラーの 乳化分散法	第71欄3行目～ 72欄11行目	第61欄36行目～ 同欄49行目	第87欄35行目～ 同欄48行目
色像保存性改良剤 (ステイン防止剤)	第39欄50行目～ 70欄9行目	第61欄50行目～ 62欄49行目	第87欄49行目～ 88欄48行目
褪色防止剤	第70欄10行目～ 71欄2行目		
染料(着色剤)	第77欄42行目～ 78欄41行目	第7欄14行目～ 19欄42行目と 第50欄3行目～ 51欄14行目	第9欄27行目～ 18欄10行目
ゼラチン種	第78欄42行目～ 同欄48行目	第51欄15行目～ 同欄20行目	第83欄13行目～ 同欄19行目
感材の層構成	第39欄11行目～ 同欄26行目	第44欄2行目～ 同欄35行目	第31欄38行目～ 32欄33行目
感材の被膜pH	第72欄12行目～ 同欄28行目		
走査露光	第76欄6行目～ 77欄41行目	第49欄7行目～ 50欄2行目	第82欄49行目～ 83欄12行目
現像液中の保恒剤	第88欄19行目～ 89欄22行目		

感光材料には、色素形成カプラーは（本明細書中、カプラーともいう）、写真的有用物質、その他高沸点有機溶媒に加え、ともに乳化分散し、分散物として感光材料に組み込む。この液を親水性コロイド中、好ましくはゼラチン水溶液中に、界面活性剤の分散剤と共に超音波、コロイドミル、ホモジナイザー、マントンゴーリン、高速ディゾルバー等の公知の装置により微粒子状に乳化分散し、分散物を得る。

高沸点有機溶媒は、特に制限するものではなく、通常のもので用いられ、例えば米国特許第2,322,027号明細書、特開平7-152129号公報に記載のものが挙げられる。

また、高沸点有機溶媒と共に補助溶媒を用いることができる。補助溶媒の例としては、酢酸エチル、酢酸ブチル等の低級アルコールのアセテート、プロピオン酸エチル、2級ブチルアセテート、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、s-エトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート、メチルカルビトールアセテートやシクロヘキサノン等が挙げられる。

【0143】

更には必要に応じ、水と完全に混和する有機溶媒、例えば、メチルアルコール、エチルアルコール、アセトン、テトラヒドロフランやジメチルホルムアミド等を一部併用することができる。またこれらの有機溶媒は2種以上を組み合わせることもできる。

また、乳化分散物状態での保存時の経時安定性改良、乳剤と混合した塗布用最終組成物での写真性能変化抑制・経時安定性改良等の観点から必要に応じて乳化分散物から、減圧蒸留、ヌードル水洗あるいは限外ろ過などの方法により補助溶媒の全て又は一部を除去することができる。

この様にして得られる親油性微粒子分散物の平均粒子サイズは、 $0.04 \sim 0.50 \mu\text{m}$ が好ましく、更に好ましくは $0.05 \sim 0.30 \mu\text{m}$ であり、最も好ましくは $0.08 \sim 0.20 \mu\text{m}$ である。平均粒子サイズは、コールターサブミクロン粒子アナライザー model N4（コールターエレクトロニクス社）等を用いて測定できる。

【0144】

高沸点有機溶媒を用いる水中油滴分散方法において、全使用シアンカプラー質量に対する高沸点有機溶媒の質量は任意にとり得るが、好ましくは0.1以上10.0以下であり、更に好ましくは0.3以上7.0以下、最も好ましくは0.5以上5.0以下である。また、高沸点有機溶媒を全く使用しないで用いることも可能である。

【0145】

また、白地の色味調節のために本発明に用いられる乳化物中に色味付け顔料を共乳化してもよく、本発明の感光材料に使用するカプラー等の写真用有用化合物を溶解する有機溶媒中に共存させ、共乳化して乳化物として調製してもよい。

【0146】

感光材料に用いられるシアン、マゼンタ及びイエローカプラーとしては、その他、特開昭62-215272号公報の第91頁右上欄4行目～121頁左上欄6行目、特開平2-33144号公報の第3頁右上欄14行目～18頁左上欄末行目と第30頁右上欄6行目～35頁右下欄11行目やEP0355,660A2号明細書の第4頁15行目～27行目、5頁30行目～28頁末行目、45頁29行目～31行目、47頁23行目～63頁50行目に記載のカプラーも有用である。

また、本発明はWO98/33760号明細書の一般式(II)及び(III)、特開平10-221825号公報の一般式(D)で表される化合物を添加してもよく、好ましい。

【0147】

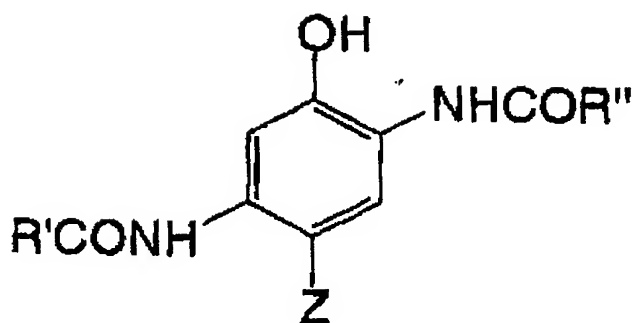
本発明においては、シアン色素形成カプラー（単に、「シアンカプラー」という場合も有る）として、下記一般式(IA)で表される化合物から選ばれる少なくとも1種を使用するものであるが、他のシアンカプラーを併用してもよい。

以下に下記一般式(IA)で表される化合物について説明する。

【0148】

【化13】

一般式 (I A)



【0149】

一般式 (I A) 中、R' および R'' は各々独立に置換基を表し、Z は水素原子、または芳香族第一級アミン発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応において離脱可能な基を表す。

【0150】

ここで、特に断らない限り、以下の「アルキル」という用語は、不飽和または飽和で直鎖または分岐鎖のアルキル基（アルケニルおよびアラルキルを含む）を指し、3～8個の炭素原子を有する環式アルキル基（シクロアルケニルを含む）を含み、「アリール」という用語は、具体的には、縮合アリールを含む。

【0151】

一般式 (I A) 中、R' および R'' は、未置換であるかまたは置換されているアルキル基、アリール基、アミノ基、もしくはアルコキシ基、あるいは窒素、酸素、および硫黄から選ばれる1種以上のヘテロ原子を含有している5～10員の複素環（この環は未置換であるか、または置換されている）から独立に選ばれるのが好ましい。

【0152】

一般式 (I A) 中、R' および R'' または R'' がアミノまたはアルコキシ基である場合、それらは、例えば、ハロゲン、アリールオキシ、またはアルキルもしくはアリールスルホニル基で置換されていてもよい。しかしながら、好適には、R' および R'' は、未置換であるかまたは置換されているアルキルもしくはアリール基、あるいはピリジル、モルホリノ、イミダゾリル、またはピリダゾリル基などの5～10員の複素環から独立に選ばれる。

【0153】

一般式 (I A) 中、R' は、例えば、ハロゲン原子、アルキル基、アリールオキシ基、またはアルキルもしくはアリールスルホニル基（さらに置換されていてもよい）で置換されているアルキル基であるのがより好ましい。R'' がアルキル基である場合、それと同様に置換されていてもよい。

【0154】

しかしながら、R'' は、好ましくは、未置換アリール基であるか、あるいは、例えばシアノ基、ハロゲン原子（クロロ、フルオロ、ブロモ、ヨード）、アルキルもしくはアリールカルボニル基、アルキルもしくはアリールオキシカルボニル基、アシルオキシ基、カルボンアミド (carbonamido) 基、アルキルもしくはアリールカルボンアミド基、アルキルもしくはアリールオキシカルボンアミド基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、アルキルもしくはアリールスルホニルオキシ基、アルキルもしくはアリールオキシスルホニル基、アルキルもしくはアリールスルホキシド基、アルキルもしくはアリールスルファモイル基、アルキルもしくはアリール

—スルファモイルアミノ基、アルキル—もしくはアリール—スルホンアミド基、アリール基、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ニトロ基、アルキル—もしくはアリール—ウレイド基、またはアルキル—もしくはアリール—カルバモイル基（いずれもさらに置換されていてもよい）で置換されているアリール基である。好ましい置換基は、ハロゲン原子、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルファモイル基、スルホンアミド基、アルキル—スルホンアミド基、アルキルスルホニル基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、またはアルキルカルボンアミド基である。R' がアリール基または複素環基である場合、それも同様に置換されていてもよい。

【0155】

好ましくは、R'' は 4-クロロフェニル、3, 4-ジクロロフェニル、3, 4-ジフルオロフェニル、4-シアノフェニル、3-クロロ-4-シアノフェニル、ペンタフルオロフェニル、または 3-もしくは 4-スルホンアミドフェニルの各基である。

【0156】

一般式 (IA) 中、Z は水素原子、または芳香族第一級アミン発色現像主薬の酸化体とのカップリング反応において離脱可能な基を表す。Z としては、好ましくは水素原子、クロロ原子、フルオロ原子、置換アリールオキシ基またはテトラゾールルチオ基、より好ましくは水素原子またはクロロ原子である。

【0157】

Z によって、カプラーの化学当量、すなわち 2 当量カプラーであるか、または 4 当量カプラーであるかが決定し、また Z の種類によって、カプラーの反応性を変更することができる。このような基は、カプラーからの放出後に、例えば色素形成、色素色相調整、現像促進または現像抑制、漂白促進または漂白抑制、電子移動容易化、および色補正などの機能を果たすことによって、写真記録材料におけるカプラーが塗布される層、または他の層に好都合な影響を及ぼすことができる。

【0158】

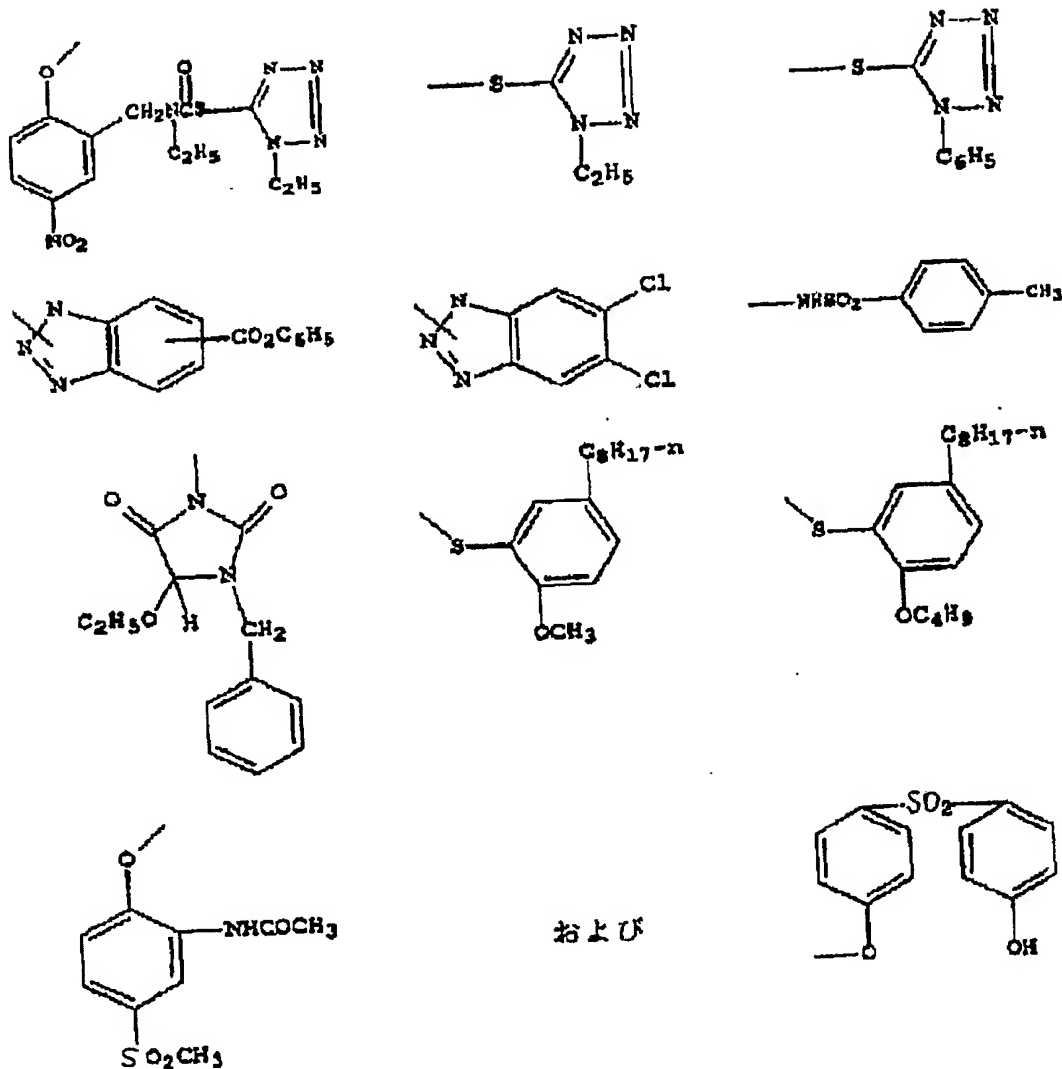
このようなカップリング離脱基の代表的な部類には、例えば、ハロゲン原子、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロシクリルオキシ基、スルホニルオキシ基、アシルオキシ基、アシル基、ヘテロシクリル基、スルホンアミド基、ヘテロシクリルチオ基、ベンゾチアゾリル基、ホスホニルオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、およびアリールアゾ基が含まれる。これらのカップリング離脱基は、例えば、米国特許第 2, 455, 169 号、同第 3, 227, 551 号、同第 3, 432, 521 号、同第 3, 467, 563 号、同第 3, 617, 291 号、同第 3, 880, 661 号、同第 4, 052, 212 号、および同第 4, 134, 766 号の各明細書並びに英国特許第 1, 466, 728 号、同第 1, 531, 927 号、同第 1, 533, 039 号の各明細書、および英国特許出願公開明細書第 2, 066, 755 A 号、および同第 2, 017, 704 A 号（これらの開示は引用により本明細書中に取り入れられる）に記載されている。ハロゲン原子、アルコキシ基、およびアリールオキシ基が最も好ましい。

【0159】

好ましいカップリング離脱基の例は以下の通りである。 $-\text{Cl}$ 、 $-\text{F}$ 、 $-\text{Br}$ 、 $-\text{SCN}$ 、 $-\text{OCH}_3$ 、 $-\text{OC}_6\text{H}_5$ 、 $-\text{OCH}_2\text{C}(=\text{O})\text{NHCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ 、 $-\text{OCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CH}_2\text{OCH}_3$ 、 $-\text{OCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CH}_2\text{OC}(=\text{O})\text{OCH}_3$ 、 $-\text{P}(=\text{O})(\text{OC}_2\text{H}_5)_2$ 、 $-\text{SCH}_2\text{CH}_2\text{COOH}$ 、

【0160】

【化 14】



および

【0161】

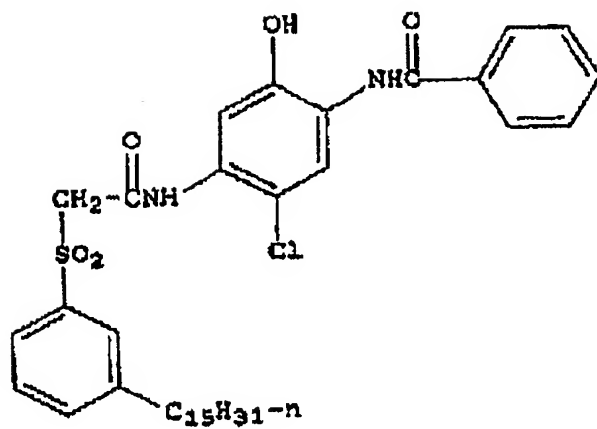
概して、カップリング離脱基は、塩素原子、水素原子、または p-メトキシフェノキシ基である。

【0162】

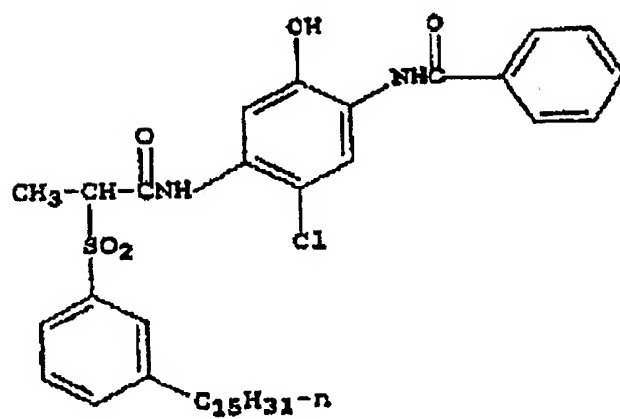
以下に一般式 (I A) で表される化合物の具体例を示すが、これによって本発明が限定されるものではない。

【0163】

【化15】



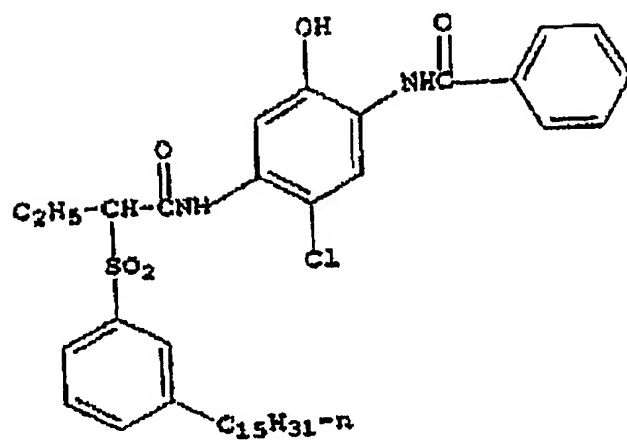
1C-1



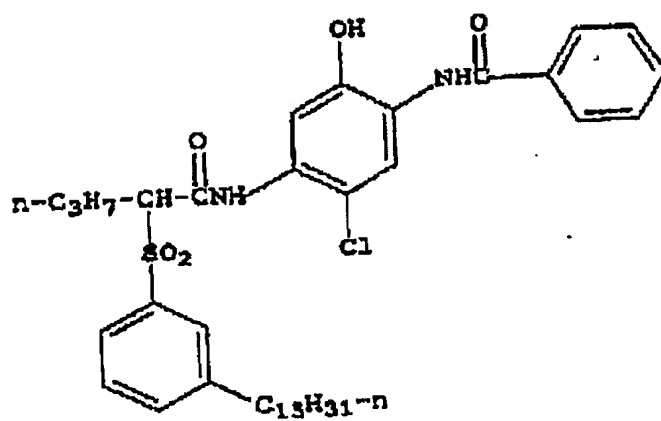
1C-2

【0164】

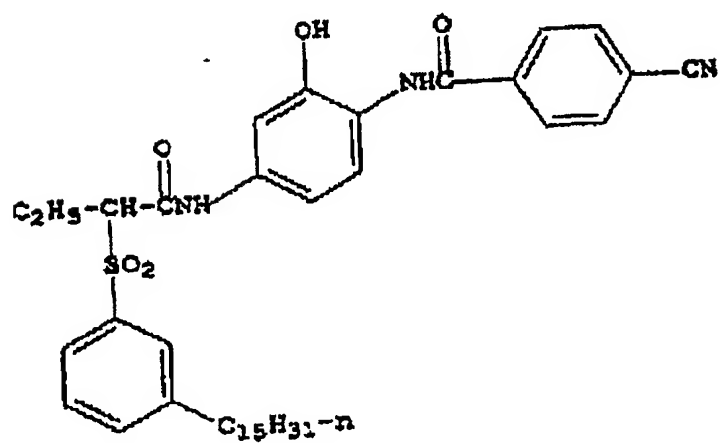
【化16】



IC-3



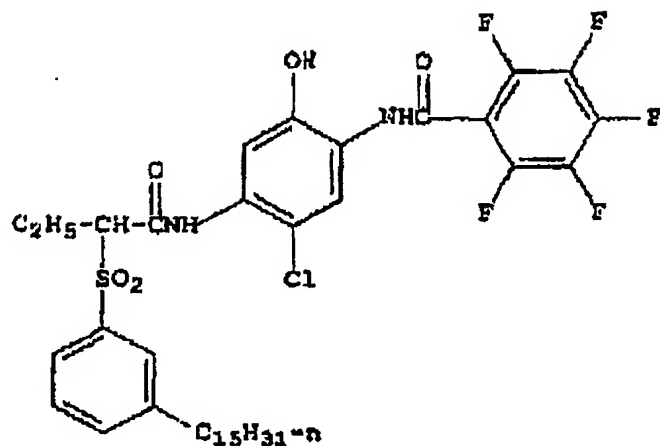
IC-4



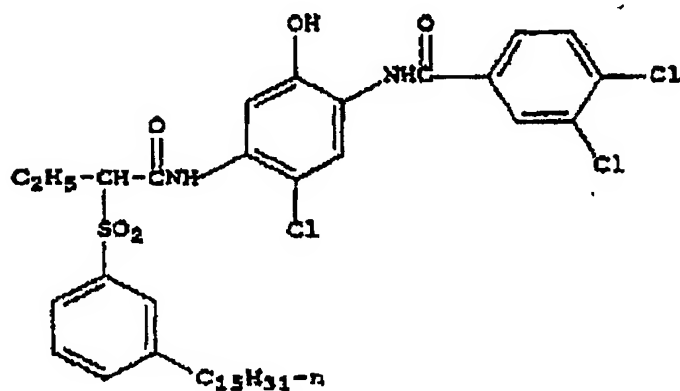
IC-5

【0165】

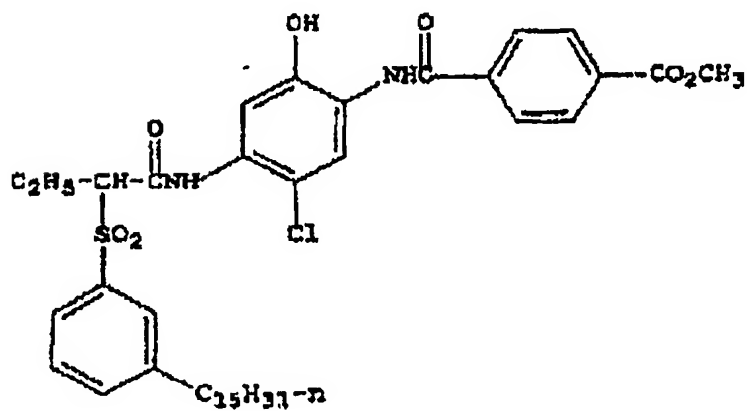
【化 17】



IC-6



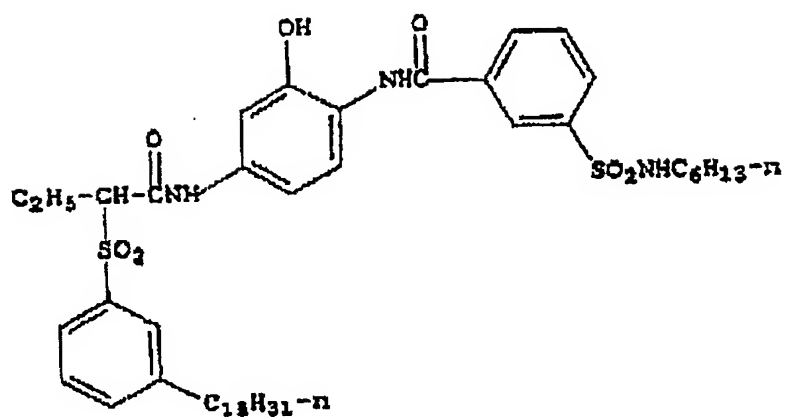
IC-7



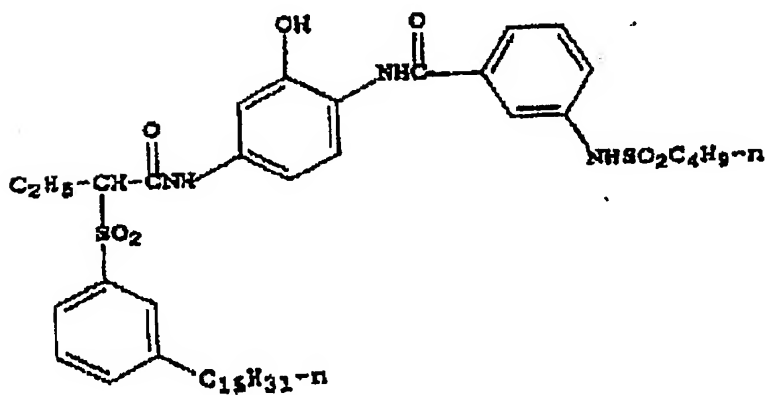
IC-8

【0166】

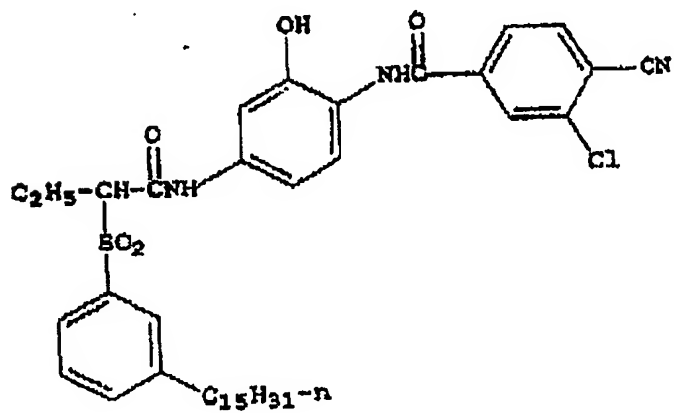
【化18】



IC-9



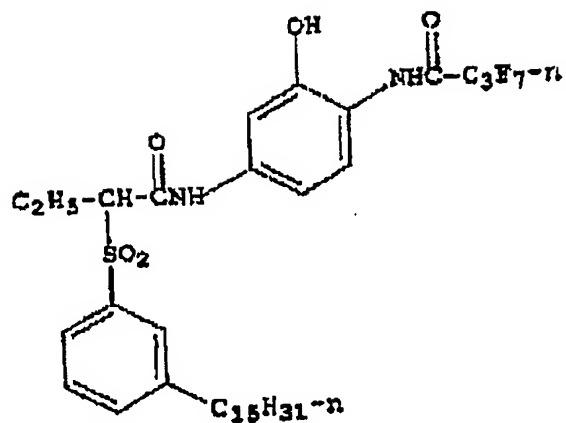
IC-10



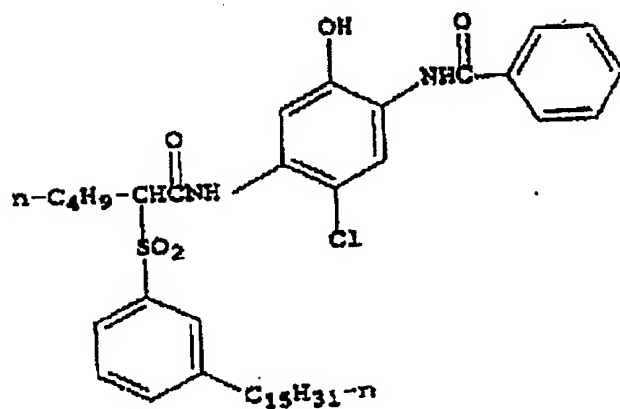
IC-11

【0167】

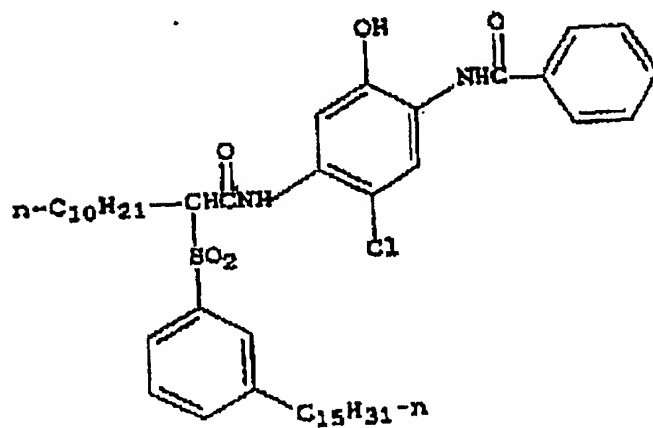
【化19】



IC-12



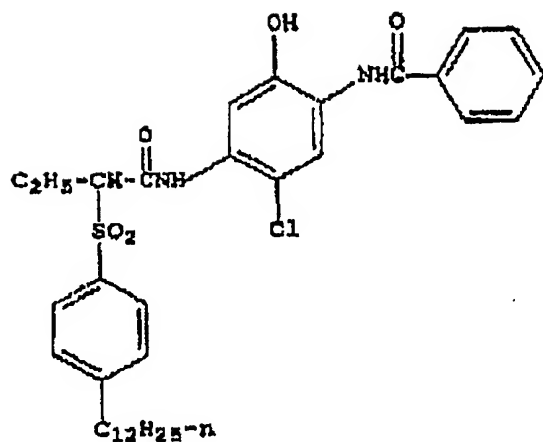
IC-13



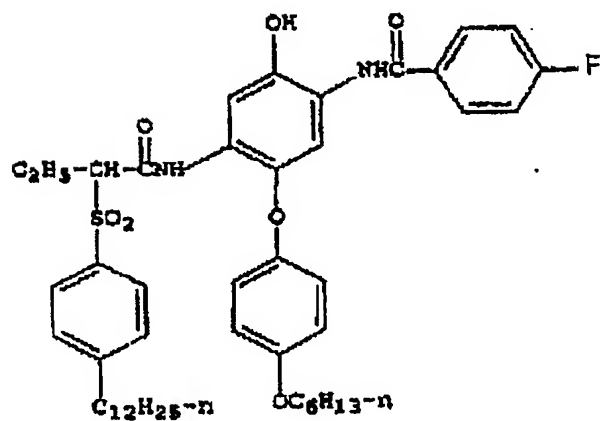
IC-14

【0168】

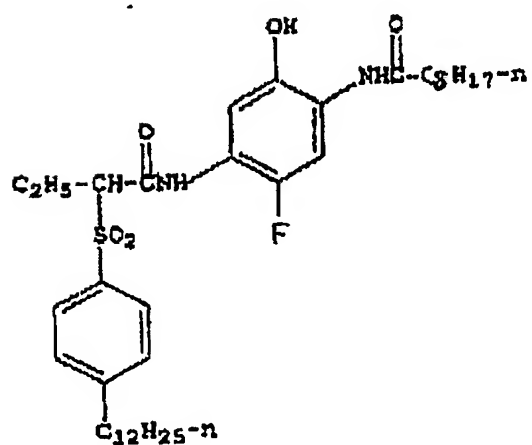
【化 20】



IC-15



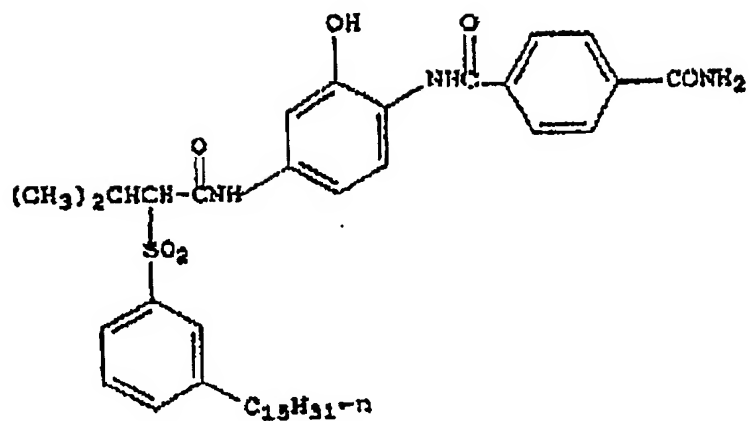
IC-16



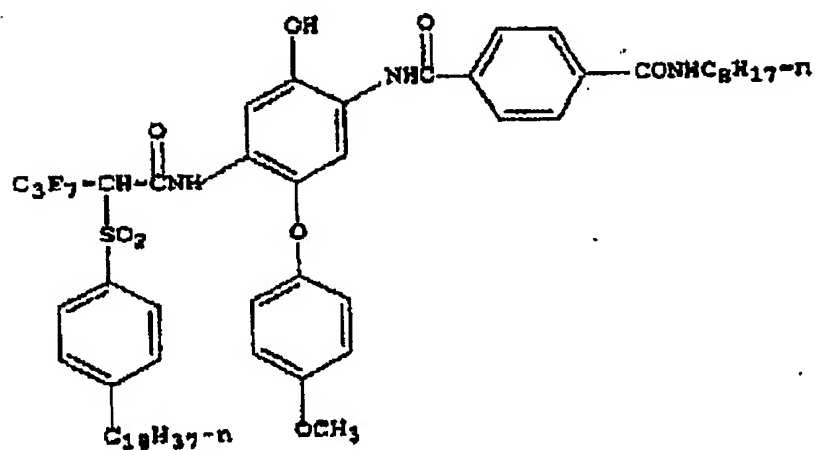
IC-17

【0169】

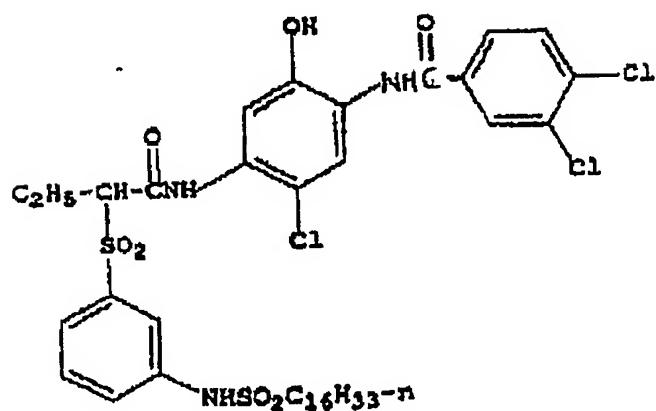
【化 21】



IC-18



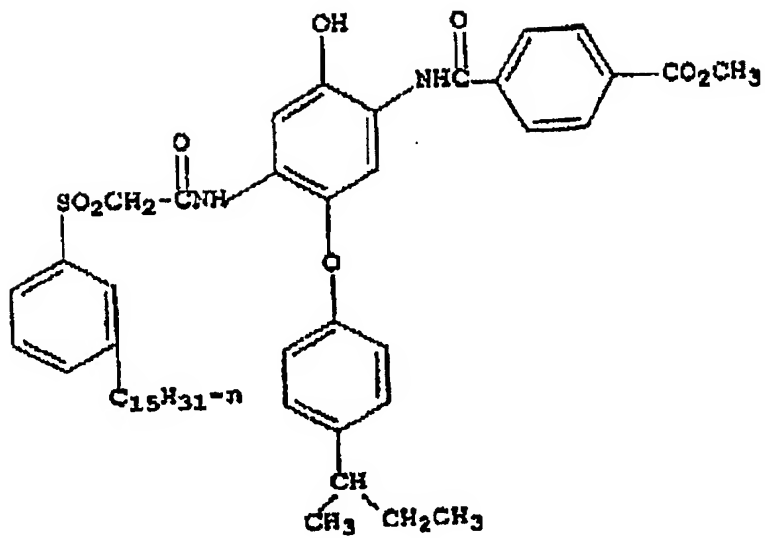
IC-19



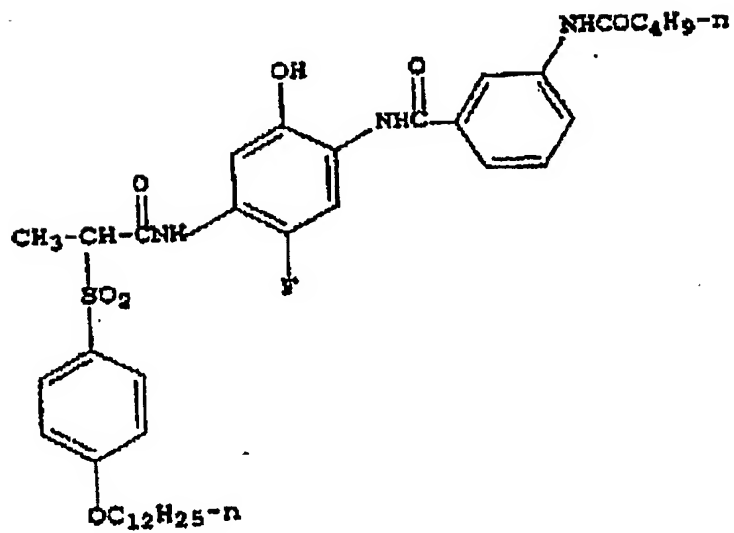
IC-20

【0170】

【化 22】



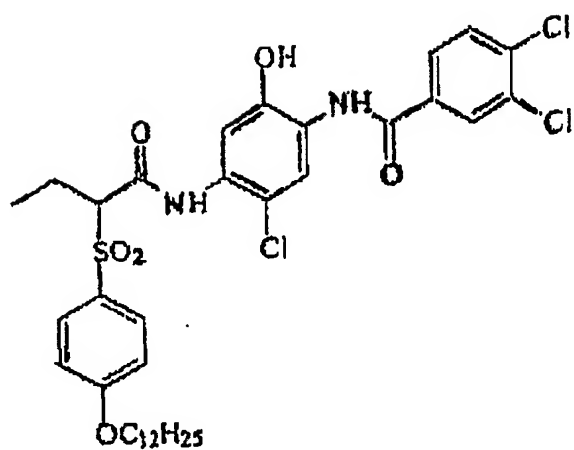
IC-21



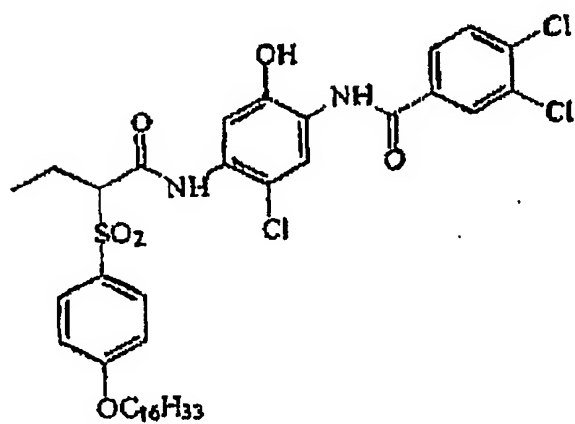
IC-22

【0171】

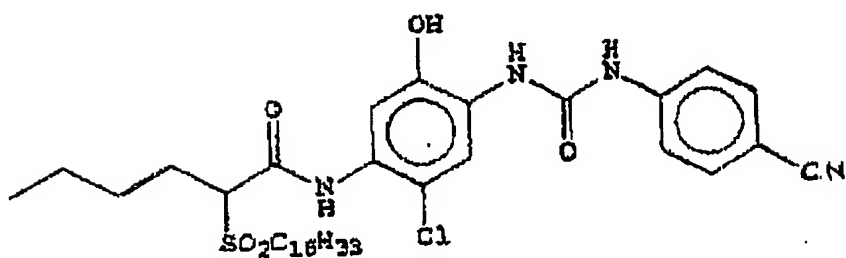
【化 23】



IC-23



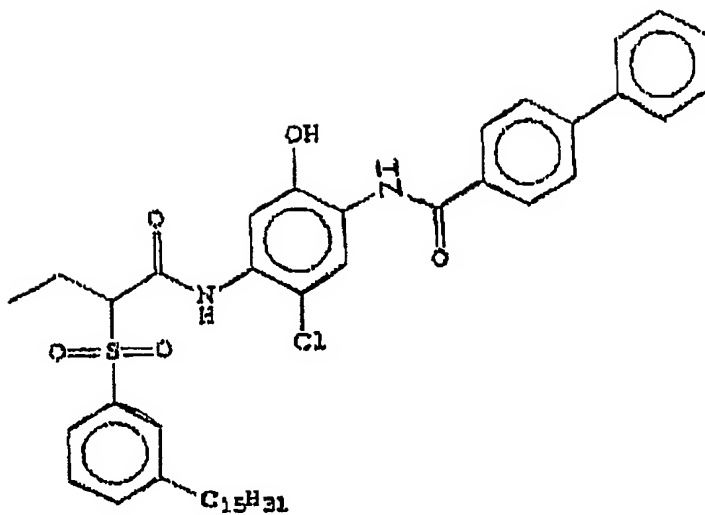
IC-24



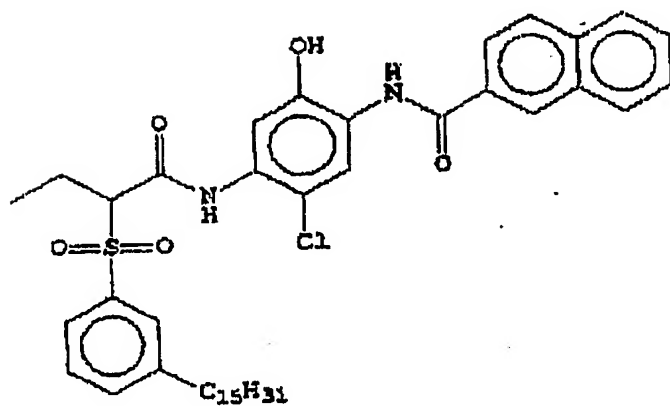
IC-25

【0172】

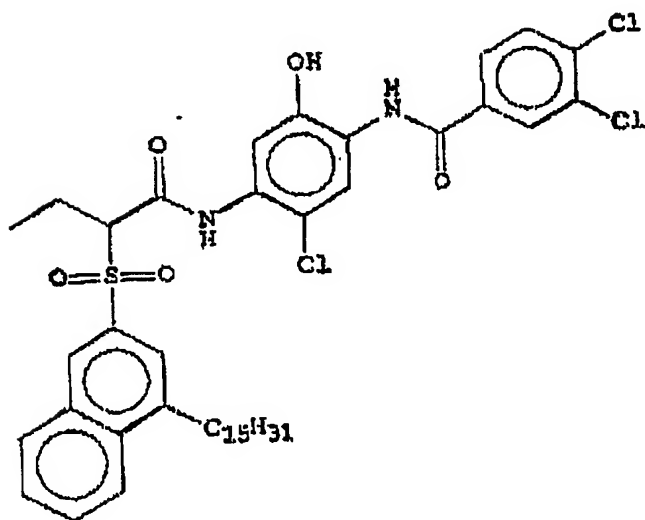
【化 24】



IC-26



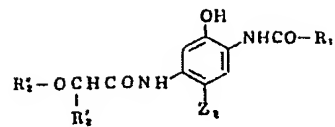
IC-27


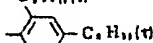

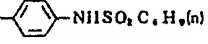

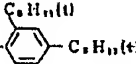

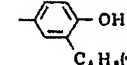




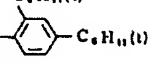




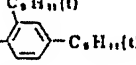
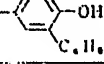
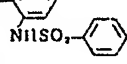



IC-28

【0173】


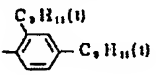

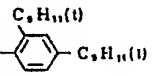

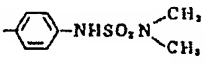

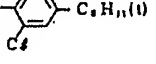

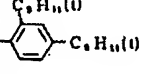

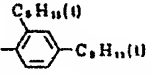

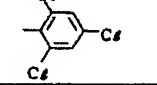
【化 25】



例示シアン カブラーNo.	R ₁	Z ₁	R ₂	R ₃
IC-29		-C ₆ H ₄	-C ₂ H ₅	
IC-30		-C ₆ H ₄	-C ₁₂ H ₂₅ (n)	 -NHSO ₂ C ₆ H ₄ (n)
IC-31		-C ₆ H ₄	-C ₆ H ₄ (n)	
IC-32		-OC ₂ H ₄	-C ₁₂ H ₂₅ (n)	 -OH C ₆ H ₄ (n)
IC-33			-C ₁₂ H ₂₅ (n)	 -NHSO ₂ C ₆ H ₄ (n)
IC-34	 -NHSO ₂ C ₆ H ₄ (n)	-C ₆ H ₄	-C ₆ H ₄ (n)	
IC-35		-C ₆ H ₄	-C ₁₂ H ₂₅ (n)	 -NHSO ₂ N(C ₂ H ₅) ₂
IC-36		-S- 	-C ₆ H ₄ (n)	
IC-37	 -OH C ₆ H ₄	-C ₆ H ₄	-C ₆ H ₄ (n)	 -NHSO ₂ - 

【0174】

【化 26】

例示シアン カプラー ₁₆	R ₁	Z ₁	R ₂	R ₃
IC-38		-C ₆ H ₅	-C ₆ H ₄ (n)	
IC-39		-H	-C ₆ H ₄ (n)	
IC-40		-C ₆ H ₅	-C ₁₂ H ₂₅ (n)	
IC-41		-C ₆ H ₅	-C ₆ H ₄ (n)	
IC-42		-C ₆ H ₅	-C ₆ H ₅	
IC-43		-C ₆ H ₅	-CH(CH ₃) ₂	
IC-44		-C ₆ H ₅	-C ₁₀ H ₂₁ (n)	

【0175】

感光材料に使用可能なマゼンタ色素形成カプラー（単に、「マゼンタカプラー」という場合がある）としては、前記の表の公知文献に記載されたような5-ピラゾロン系マゼンタカプラーやピラゾロアゾール系マゼンタカプラーが用いられる。

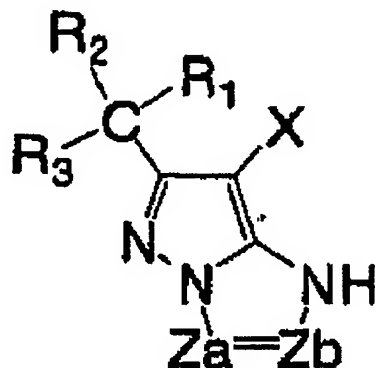
本発明においては下記一般式（M-I）で示される化合物が使用される。

以下に下記一般式（M-I）で表される化合物について詳しく説明する。

【0176】

【化 27】

一般式（M-I）



【0177】

一般式（M-I）中、R₁、R₂、およびR₃は各々独立に、水素原子または置換基を表わす。置換基としては、ハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、ヘテロ環基、シアノ基、

ヒドロキシ基、ニトロ基、カルボキシ基、スルホ基、アミノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルアミノ基、アルキルアミノ基、アニリノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基、ヘテロ環オキシ基、アゾ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、ヘテロ環チオ基、スルフィニル基、ホスホニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基又はアゾリル基を表し、これらの基のうち、更に置換基を有することの可能な基は上記の置換基で置換されていてもよい。

【0178】

更に詳しくは、ハロゲン原子（例えば、塩素原子、臭素原子）、脂肪族基（例えば、炭素数1～32の直鎖、又は分岐鎖アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基で、詳しくは例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、tert-ブチル、トリデシル、2-メタンスルホニルエチル、3-（3-ペンタデシルフェノキシ）プロピル、3- {4- {2- [4-（4-ヒドロキシフェニルスルホニル）フェノキシ] ドデカンアミド} フェニル} プロピル、2-エトキシトリデシル、トリフルオロメチル、シクロペンチル、3-（2, 4-ジ-tert-アミルフェノキシ）プロピル）、アリール基（例えば、フェニル、4-tert-ブチルフェニル、2, 4-ジ-tert-アミルフェニル、2, 4, 6-トリメチルフェニル、3-トリデカンアミド-2, 4, 6-トリメチルフェニル、4-テトラデカンアミドフェニル、テトラフルオロフェニル）、ヘテロ環基（例えば、2-フリル、2-チエニル、2-ピリミジニル、2-ベンゾチアゾリル）、シアノ基、ヒドロキシ基、ニトロ基、カルボキシ基、スルホ基、アミノ基、アルコキシ基（例えば、メトキシ、エトキシ、2-メトキシエトキシ、2-ドデシルエトキシ、2-メタンスルホニルエトキシ）、アリールオキシ基（例えば、フェノキシ、2-メチルフェノキシ、4-tert-ブチルフェノキシ、3-ニトロフェノキシ、3-tert-ブトキシカルバモイルフェノキシ、3-メトキシカルバモイルフェノキシ）、アシルアミノ基（例えば、アセトアミド、ベンズアミド、テトラデカンアミド、2-（2, 4-ジ-tert-アミルフェノキシ）ブタンアミド、4-（3-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェノキシ）ブタンアミド、2- [4-（4-ヒドロキシフェニルスルホニル）フェノキシ] デカンアミド）、アルキルアミノ基（例えば、メチルアミノ、ブチルアミノ、ドデシルアミノ、ジエチルアミノ、メチルブチルアミノ）、

【0179】

アニリノ基（例えば、フェニルアミノ、2-クロロアニリノ、2-クロロ-5-テトラデカンアミノアニリノ、2-クロロ-5-ドデシルオキシカルボニルアニリノ、N-アセチルアニリノ、2-クロロ-5- [2-（3-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェノキシ）ドデカンアミド] アニリノ）、カルバモイルアミノ基（例えば、N-フェニルカルバモイルアミノ、N-メチルカルバモイルアミノ、N, N-ジブチルカルバモイルアミノ）、スルファモイルアミノ基（例えば、N, N-ジプロピルスルファモイルアミノ、N-メチル-N-デシルスルファモイルアミノ）、アルキルチオ基（例えば、メチルチオ、オクチルチオ、テトラデシルチオ、2-フェノキシエチルチオ、3-フェノキシプロピルチオ、3-（4-tert-ブチルフェノキシ）プロピルチオ）、アリールチオ基（例えば、フェニルチオ、2-ブトキシ-5-tert-オクチルフェニルチオ、3-ペンタデシルフェニルチオ、2-カルボキシフェニルチオ、4-テトラデカンアミドフェニルチオ）、アルコキシカルボニルアミノ基（例えば、メトキシカルボニルアミノ、テトラデシルオキシカルボニルアミノ）、スルホンアミド基（例えば、メタンスルホンアミド、ヘキサデカンスルホンアミド、ペンゼンスルホンアミド、p-トルエンスルホンアミド、オクタデカンスルホンアミド、2-メトキシ-5-tert-ブチルペンゼンスルホンアミド）、

【0180】

カルバモイル基（例えば、N-エチルカルバモイル、N, N-ジブチルカルバモイル、N-（2-ドデシルオキシエチル）カルバモイル、N-メチル-N-ドデシルカルバモイル

ル、N-[3-(2,4-ジ-tert-アミルフェノキシ)プロピル]カルバモイル)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルファモイル、N,N-ジプロピルスルファモイル、N-(2-ドデシルオキシエチル)スルファモイル、N-エチル-N-ドデシルスルファモイル、N,N-ジエチルスルファモイル)、スルホニル基(例えば、メタンスルホニル、オクタンスルホニル、ベンゼンスルホニル、トルエンスルホニル)、アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、ブトキシカルボニル、ドデシルオキシカルボニル、オクタデシルオキシカルボニル)、ヘテロ環オキシ基(例えば、1-フェニルテトラゾール-5-オキシ、2-テトラヒドロピラニルオキシ)、アゾ基(例えば、フェニルアゾ、4-メトキシフェニルアゾ、4-ピバロイルアミノフェニルアゾ、2-ヒドロキシ-4-プロパノイルフェニルアゾ)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ)、

【0181】

カルバモイルオキシ基(例えば、N-メチルカルバモイルオキシ、N-フェニルカルバモイルオキシ)、シリルオキシ基(例えば、トリメチルシリルオキシ、ジブチルメチルシリルオキシ)、アリールオキシカルボニルアミノ基(例えば、フェノキシカルボニルアミノ)、イミド基(例えば、N-スクシンイミド、N-フタルイミド、3-オクタデセニルスクシンイミド)、ヘテロ環チオ基(例えば、2-ベンゾチアゾリルチオ、2,4-ジ-フェノキシ-1,3,5-トリアゾール-6-チオ、2-ピリジルチオ)、スルフィニル基(例えば、ドデカンスルフィニル、3-ペンタデシルフェニルスルフィニル、3-フェノキシプロピルスルフィニル)、ホスホニル基(例えば、フェノキシホスホニル、オクチルホスホニル、フェニルホスホニル)、アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキシカルボニル)、アシル基(例えば、アセチル、3-フェニルプロパノイル、ベンゾイル、4-ドデシルオキシベンゾイル)、アゾリル基(例えば、イミダゾリル、ピラゾリル、3-クロロピラゾール-1-イル、トリアゾリル)を表す。

【0182】

これらの置換基のうち、好ましい置換基としてはアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、カルバモイルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルキルアシルアミノ基、アリールアシルアミノ基を挙げることができる。

【0183】

一般式(M-I)中、ZaおよびZbは、いずれか一方が、水素原子または置換基を有する炭素原子を表し、もう一方が窒素原子を表し、ZaまたはZbの置換基は更に置換基を有してもよい。

Za、Zbのいずれか一方の炭素原子が有してもよい置換基としては、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、複素環基、シアノ基、ヒドロキシ基、ニトロ基、カルボキシ基、アミノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルアミノ基、アルキルアミノ基、アニリノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基、複素環オキシ基、アゾ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、複素環チオ基、スルフィニル基、ホスホニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基、アゾリル基が挙げられ、これらはさらに置換基を有していてもよい。

これらの各基の例は、前述のR₁~R₃における置換基の説明において挙げた基が挙げられる。

Za、Zbのいずれか一方の炭素原子が有する置換基がさらに置換基を有することが可能な基は、さらに炭素原子、酸素原子、窒素原子又はイオウ原子で連結する有機の置換基又はハロゲン原子をさらに有してもよい。これらの置換基としては、具体的には前述のR₁~R₃における置換基が挙げられる。

Za、Zbのいずれか一方の炭素原子が有する好ましい置換基としてはアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、ウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ基、アシルアミノ基を挙げることができ、更には炭素数6~70のアル

キル基又はアリール基を部分構造として含有する総炭素数6～70の基であり、一般式(M-I)で表されるカプラーを非拡散性にするために好ましい。

一般式(M-I)中、Xは水素原子又は芳香族一級アミン発色現像主薬の酸化体との反応において、離脱可能な基を表すが、離脱可能な基を詳しく述べれば、ハロゲン原子、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アルキルもしくはアリールスルホニルオキシ基、アシルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホンアミド基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アルキル、アリールもしくはヘテロ環チオ基、カルバモイルアミノ基、5員又は6員の含窒素ヘテロ環基、イミド基、アリールアゾ基等があり、これらの基は更にR₁～R₃の置換基として許容された基で置換されていてもよい。

【0184】

更に詳しくは、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子)、アルコキシ基(例えばエトキシ、ドデシルオキシ、メトキシエチルカルバモイルメトキシ、カルボキシプロピルオキシ、メチルスルホニルエトキシ、エトキシカルボニルメトキシ)、アリールオキシ基(例えば、4-メチルフェノキシ、4-クロロフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、4-カルボキシフェノキシ、3-エトキシカルボキシフェノキシ、4-メトキシカルボニルフェノキシ、3-アセチルアミノフェノキシ、2-カルボキシフェノキシ)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ、テトラデカノイルオキシ、ベンゾイルオキシ)

【0185】

アルキルもしくはアリールスルホニルオキシ基(例えば、メタンスルホニルオキシ、トルエンスルホニルオキシ)、アシルアミノ基(例えば、ジクロルアセチルアミド、ヘプタフルオロブチルアミノ)、アルキルもしくはアリールスルホンアミド基(例えば、メタンスルホンアミノ、トリフルオロメタンスルホンアミノ、p-トルエンスルホニルアミノ)、アルコキシカルボニルオキシ基(例えば、エトキシカルボニルオキシ、ベンジルオキシカルボニルオキシ)、アリールオキシカルボニルオキシ基(例えば、フェノキシカルボニルオキシ)、アルキル、アリールもしくはヘテロ環チオ基(例えば、ドデシルチオ、1-カルボキシドデシルチオ、フェニルチオ、2-ブトキシ-5-tert-オクチルフェニルチオ、2-ベンジルオキシカルボニルアミノフェニルチオ、テトラゾリルチオ)、カルバモイルアミノ基(例えば、N-メチルカルバモイルアミノ、N-フェニルカルバモイルアミノ)、5員もしくは6員の含窒素ヘテロ環基(例えば、1-イミダゾリル、1-ピラゾリル、1, 2, 4-トリアゾール-1-イル、テトラゾリル、3, 5-ジメチル-1-ピラゾリル、4-シアノ-1-ピラゾリル、4-メトキシカルボニル-1-ピラゾリル、4-アセチルアミノ-1-ピラゾリル、1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1-ピリジル)、イミド基(例えば、スクシンイミド、ヒダントイニル)、アリールアゾ基(例えば、フェニルアゾ、4-メトキシフェニルアゾ)等である。好ましいXは、ハロゲン原子、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルもしくはアリールチオ基、カップリング活性位に窒素原子で結合する5員もしくは6員の含窒素ヘテロ環基であり、特に好ましくはハロゲン原子、置換アリールオキシ基、置換アリールチオ基又は置換1-ピラゾリル基である。

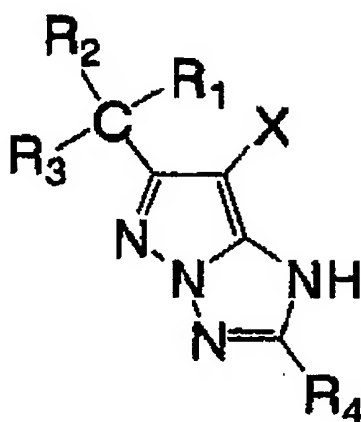
【0186】

一般式(M-I)の中で、好ましいマゼンタカプラーは下記一般式(M-II)または(M-II I)で表される。特に好ましいのは一般式(M-II I)で表される化合物である。

【0187】

【化 28】

一般式 (M-II)



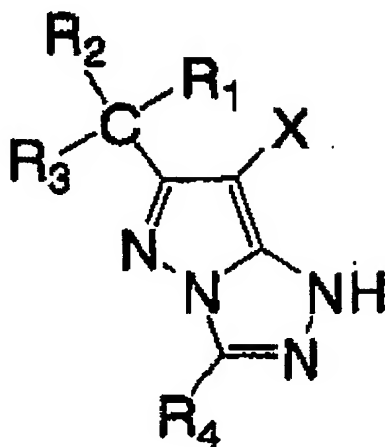
【0188】

(一般式 (M-I I) 中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 は各々独立に、水素原子または置換基を表わす。X は前述した一般式 (M-I) の X と同義である。)

【0189】

【化 29】

一般式 (M-III)



【0190】

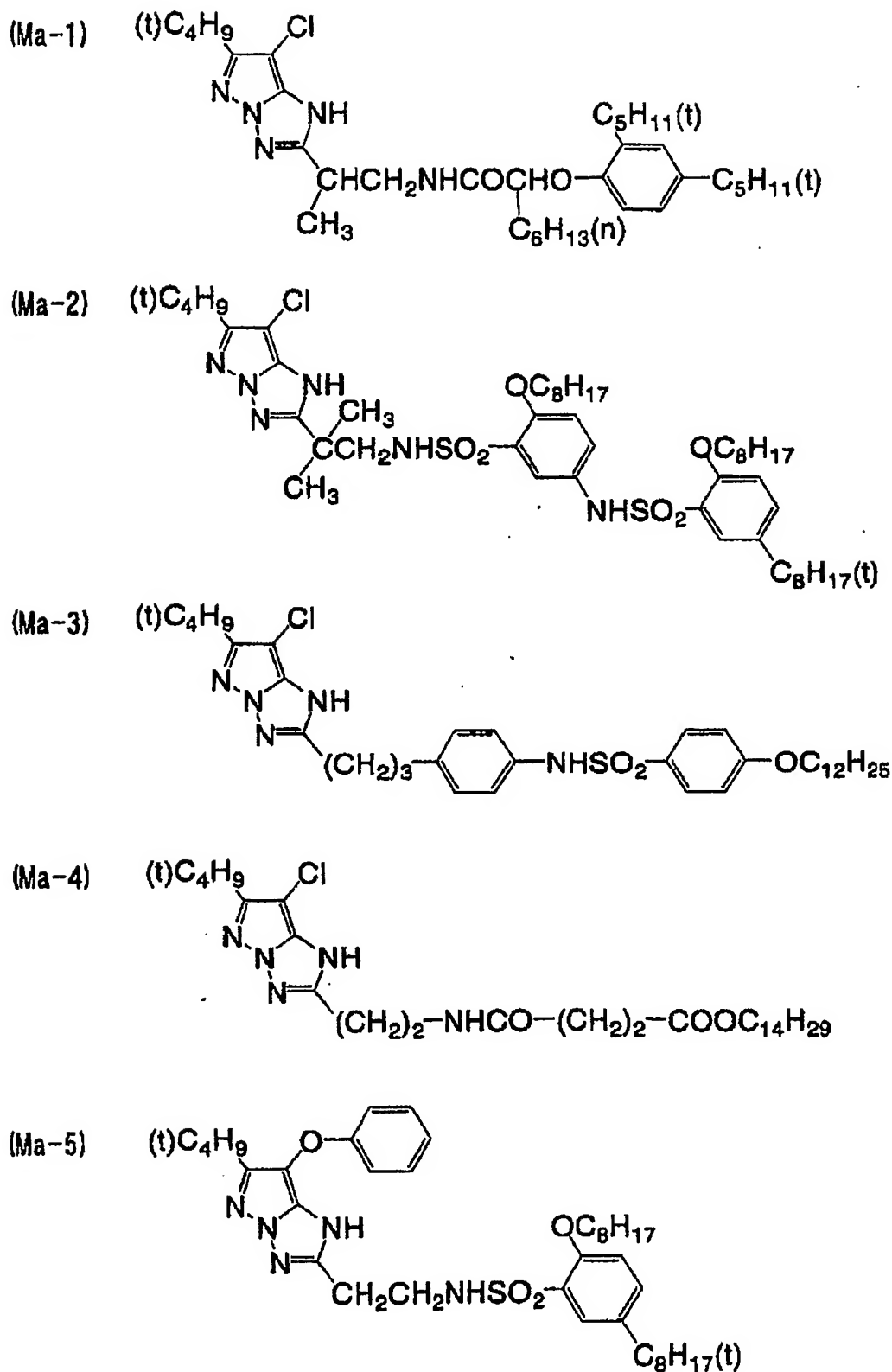
(一般式 (M-I I I) 中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 は各々独立に、水素原子または置換基を表わす。X は前述した一般式 (M-I) の X と同義である。)

一般式 (M-I I) ~ (M-I I I) における基として好ましいものは以下の通りである。X として好ましい基としては、ハロゲン原子、アルコキシ基、アリールオキシ基が挙げられ、中でも塩素原子が好ましい。 R_1 ~ R_4 として好ましい置換基としては、アルキル基、アリール基、アニリノ基、アルコキシ基等が挙げられ、中でもアルキル基またはアリール基が好ましく、特に R_1 、 R_2 、 R_3 がメチル基で、 R_4 がアルキル基又はアリール基 (これらは置換されているのが好ましい) が好ましい。最も好ましい R_4 は一般式 (M-I I) においてはアリール基、一般式 (M-I I I) においてはアルキル基である。本発明

に用いられるマゼンタカップラーは、同一層の感光性ハロゲン化銀 1 モル当たり、0. 0 0 1 ~ 1 モル、好ましくは 0. 0 0 3 ~ 0. 3 モルの範囲で使用される。カップラーの分子量は 6 0 0 以下が好ましい。一般式 (M-I) で表されるマゼンタカップラーの具体例を以下に示すが、本発明がこれらに限定されるものではない。

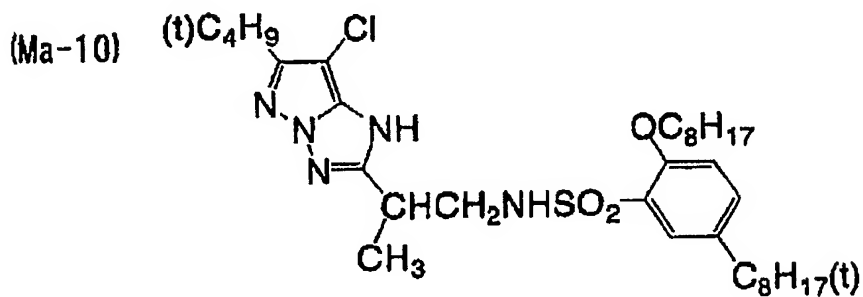
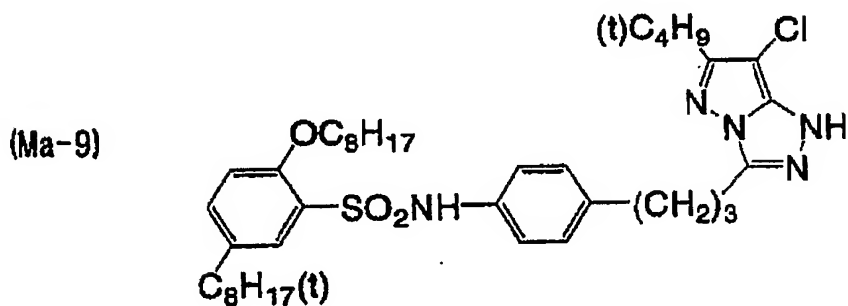
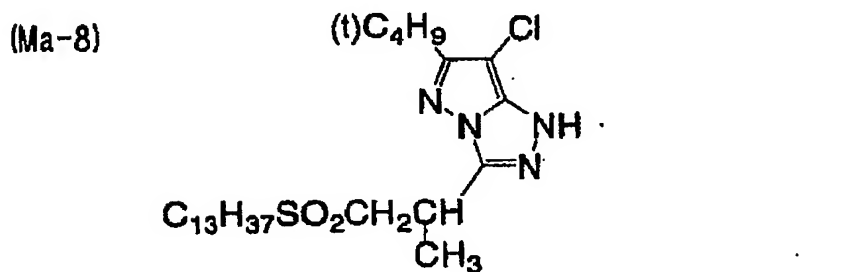
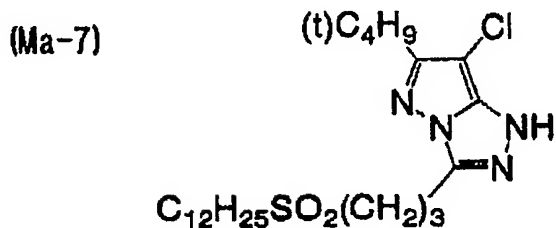
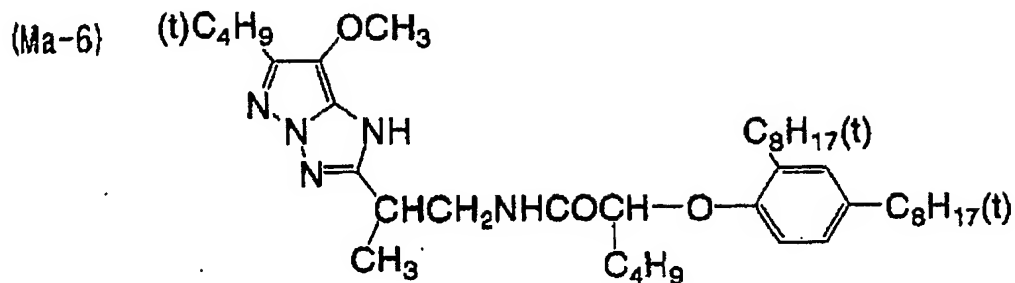
【0 1 9 1】

【化 30】



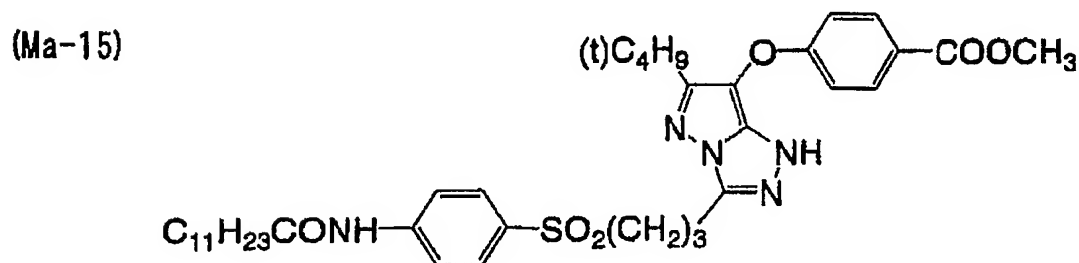
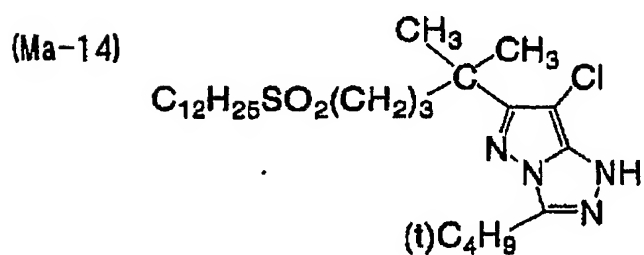
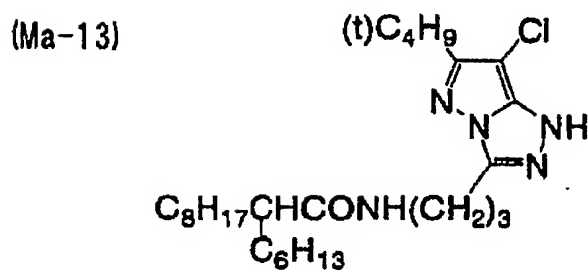
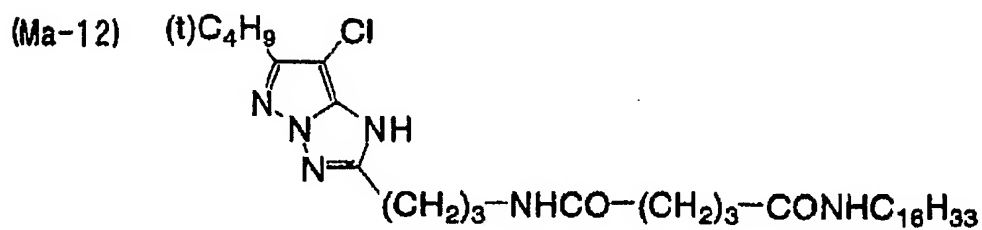
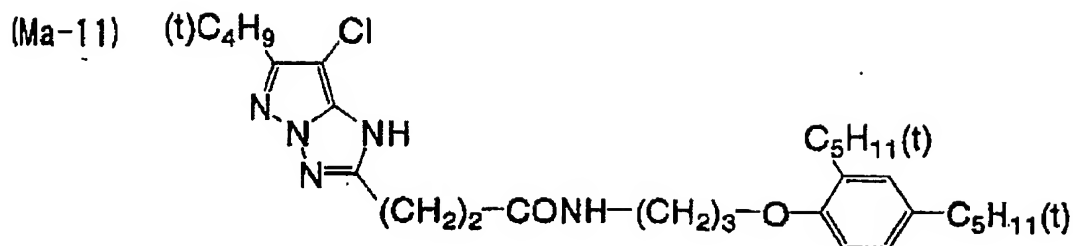
【0192】

【化 3 1】



【0193】

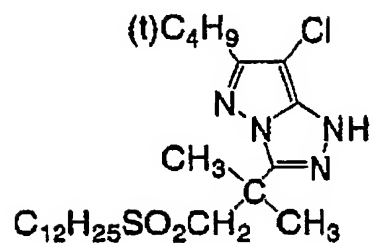
【化 3 2】



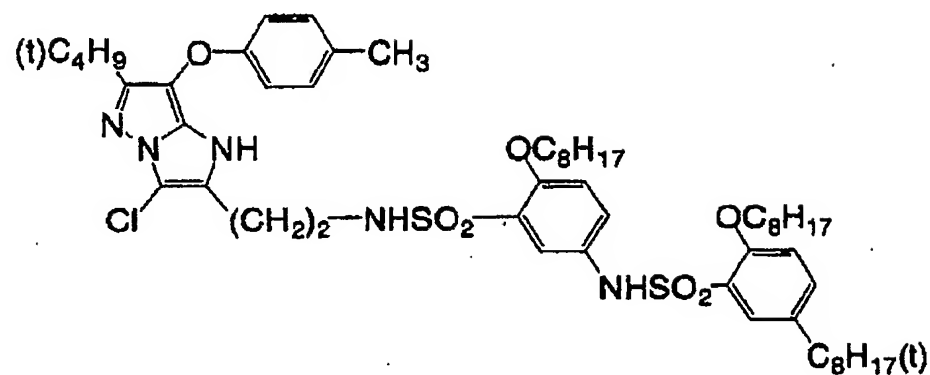
【 0 1 9 4】

【化 3 3】

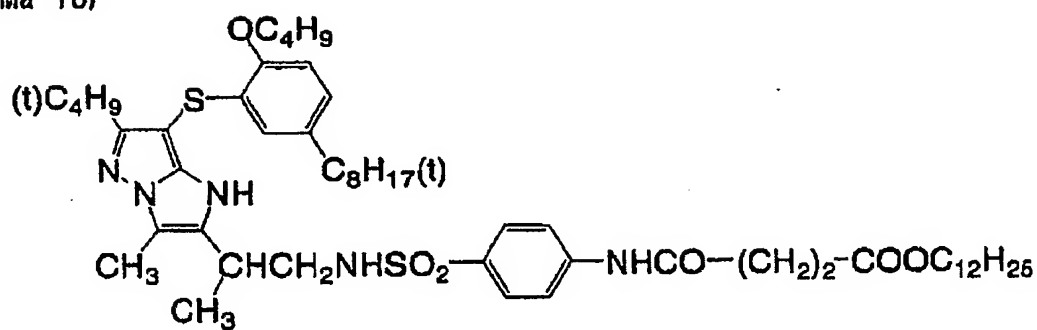
(Ma-16)



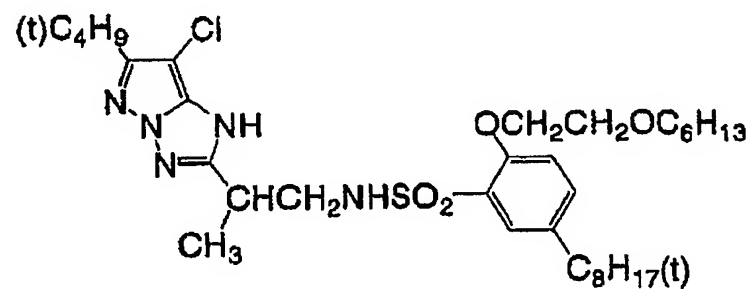
(Ma-17)



(Ma-18)

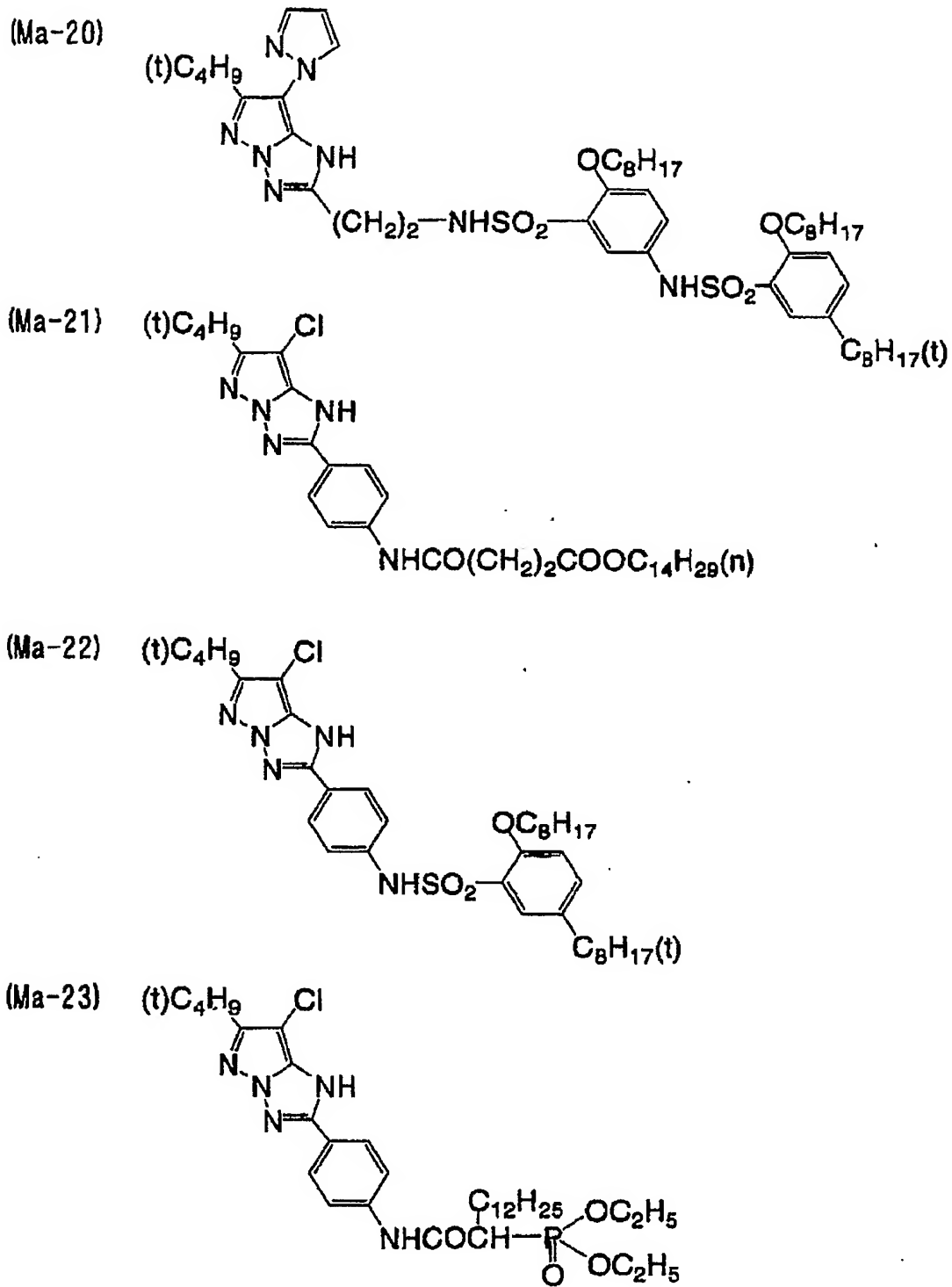


(Ma-19)



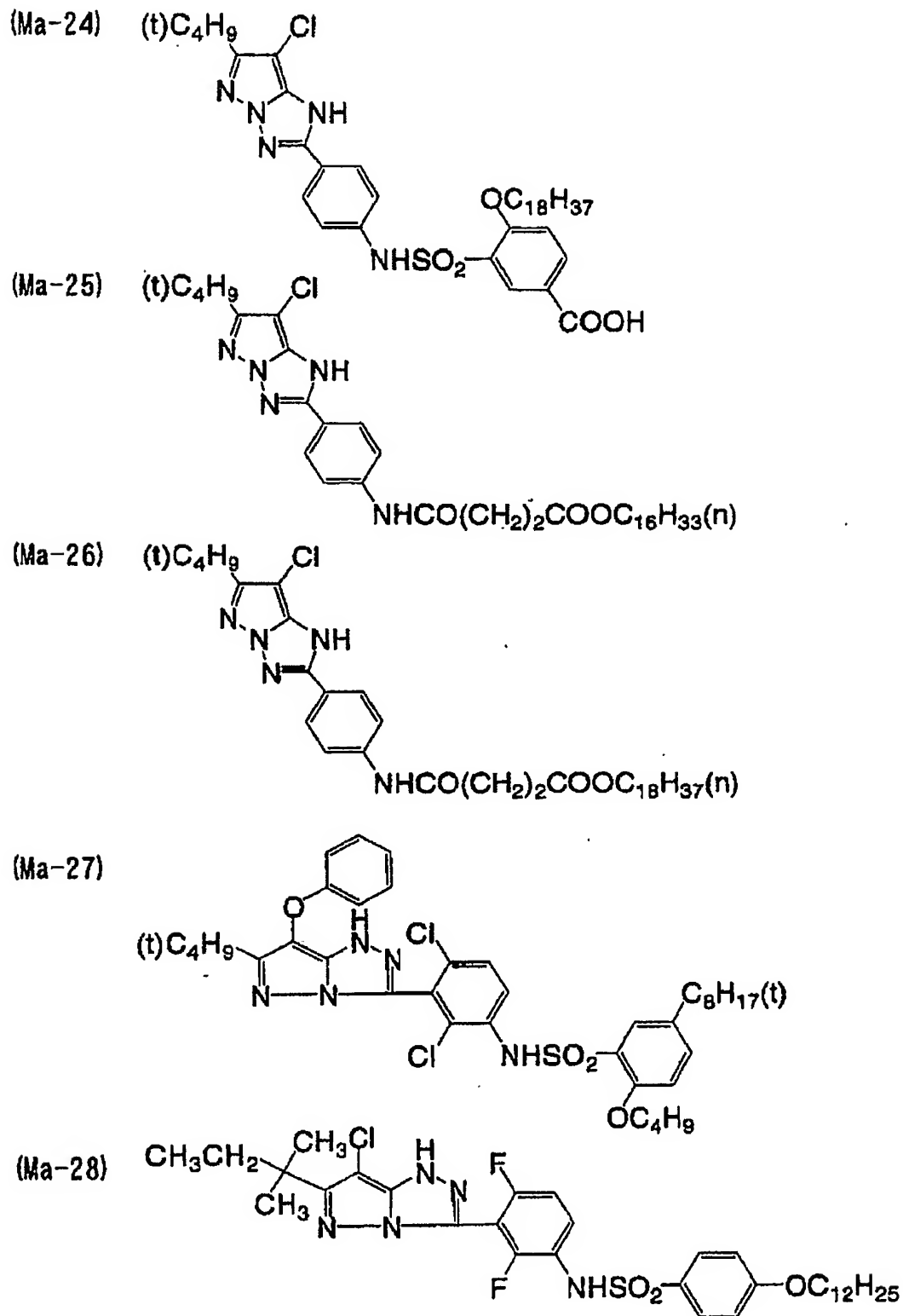
【0195】

【化 3 4】



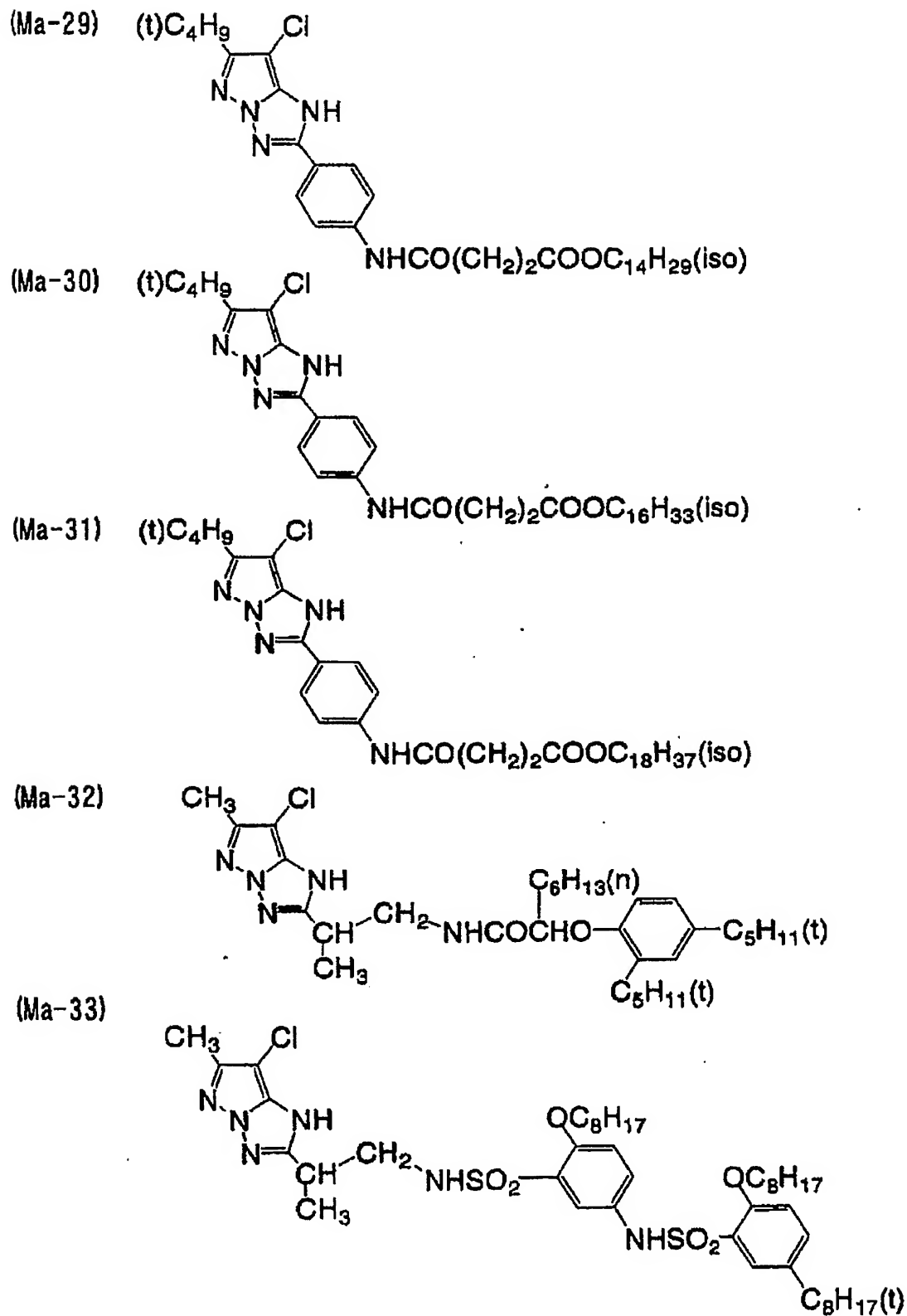
【 0 1 9 6 】

【化 35】



【0197】

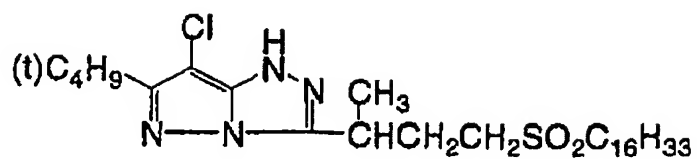
【化 3 6】



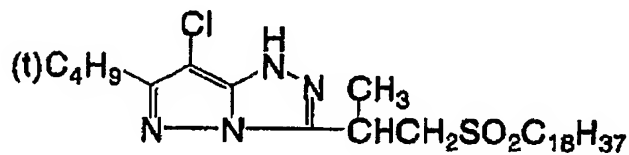
【 0 1 9 8 】

【化 37】

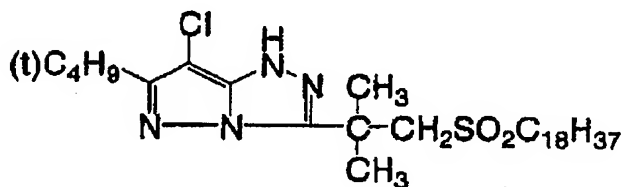
(Ma-34)



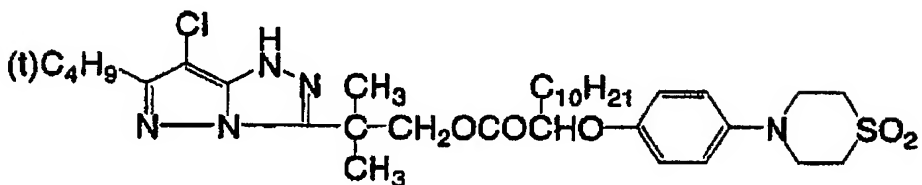
(Ma-35)



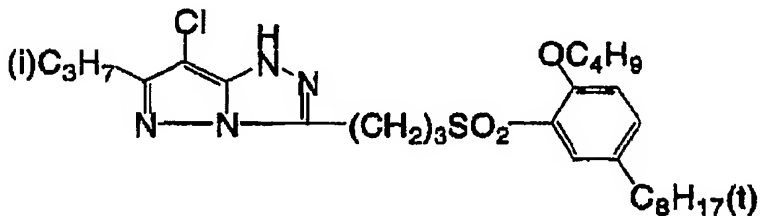
(Ma-36)



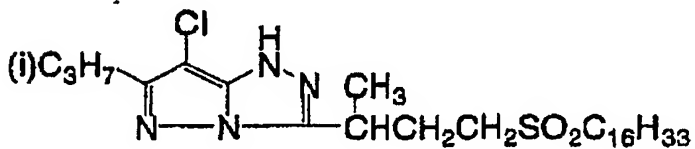
(Ma-37)



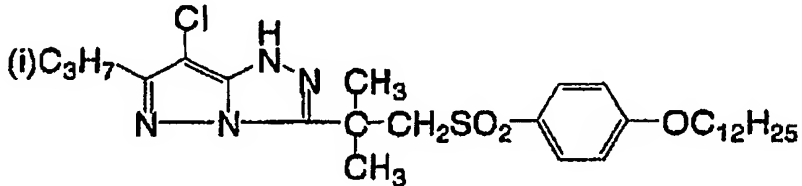
(Ma-38)



(Ma-39)

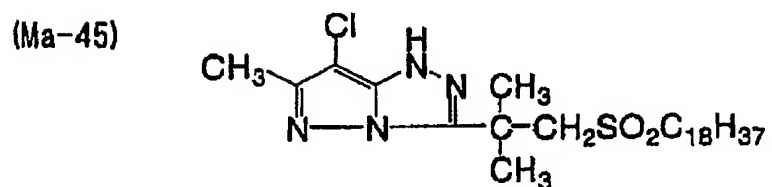
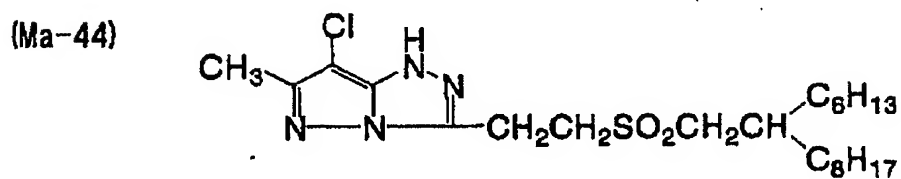
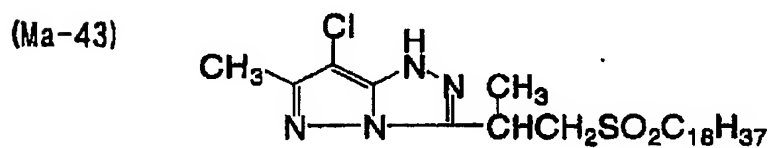
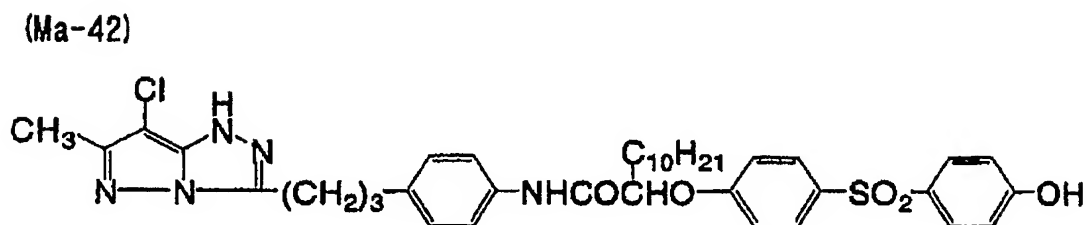
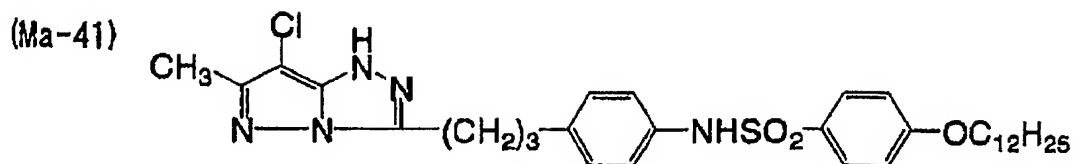


(Ma-40)



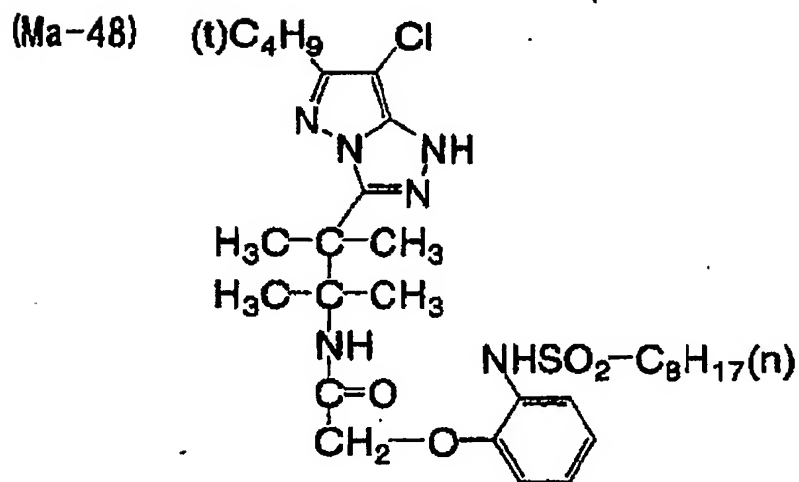
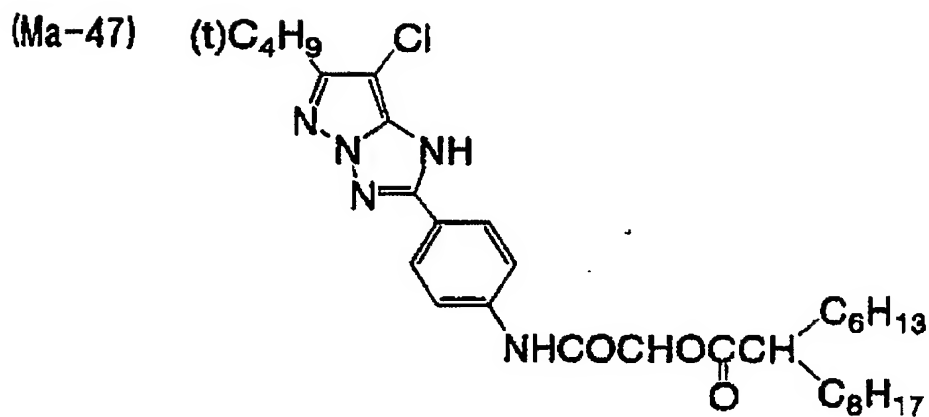
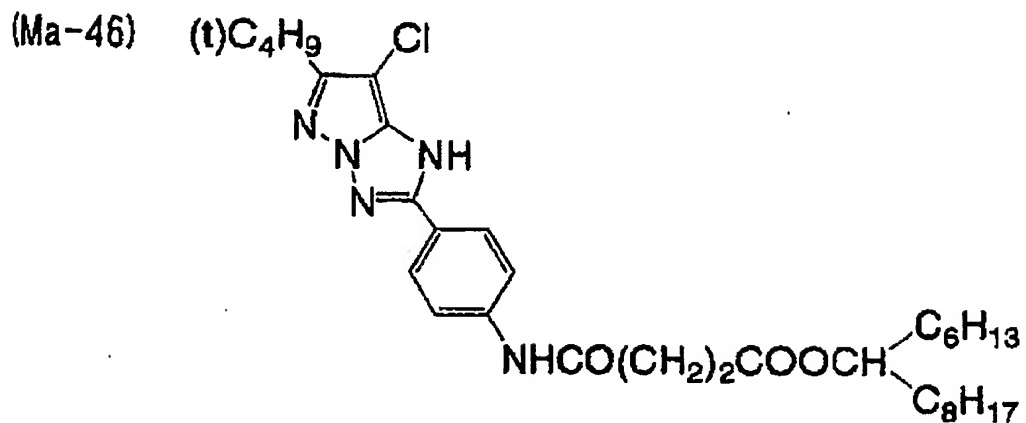
【0199】

【化 38】



【0200】

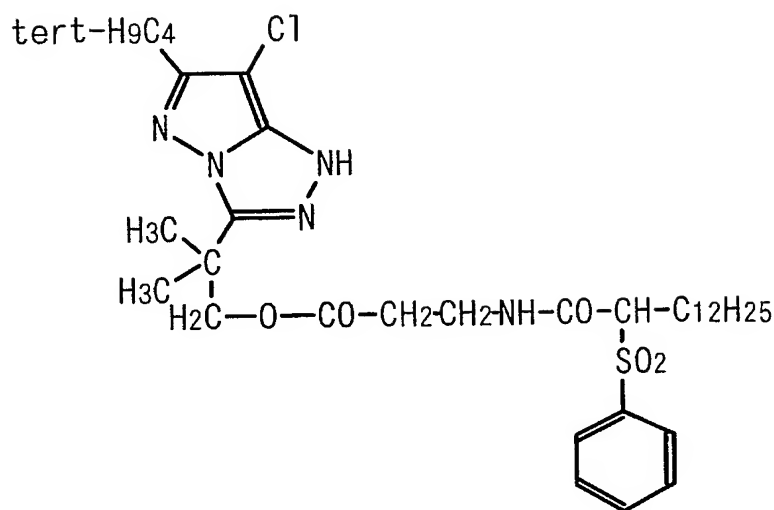
【化 39】



【0201】

【化 40】

(Ma-49)



【0202】

一般式 (M-I) で表される化合物は、ピラズロン型マゼンタカプラーよりも、不要なイエローやシアン成分を多く含むことがないので色純度が高く、白地の経時安定性にも良好であり、カラー画像を安定して得ることができる。

【0203】

感光材料に使用可能なイエロー色素形成カプラー（本明細書において、単に「イエローカプラー」という場合がある）としては、前記表中に記載の化合物の他に、欧州特許 EP 0447969 A1 号明細書に記載のアシル基に 3～5 員の環状構造を有するアシルアセトアミド型イエローカプラー、欧州特許 EP 0482552 A1 号明細書に記載の環状構造を有するマロンジアニリド型イエローカプラー、欧州公開特許第 953870 A1 号、同第 953871 A1 号、同第 953872 A1 号、同第 953873 A1 号、同第 953874 A1 号、同第 953875 A1 号の各明細書等に記載のピロール-2 又は 3-イルもしくはインドール-2 又は 3-イルカルボニル酢酸アニリド系カプラー、米国特許第 5,118,599 号明細書に記載されたジオキサン構造を有するアシルアセトアミド型イエローカプラーまたは特開 2003-173007 号公報に記載のアシル基にヘテロ環が置換したアセトアニリド型イエローカプラーが好ましく用いられる。その中でも、アシル基が 1-アルキルシクロプロパン-1-カルボニル基であるアシルアセトアミド型イエローカプラー、アニリドの一方がインドリン環を構成するマロンジアニリド型イエローカプラー、またはアシル基にヘテロ環が置換したアセトアニリド型イエローカプラーの使用が好ましい。これらのカプラーは、単独あるいは併用することができる。

【0204】

感光材料に使用可能なカプラーは、前出表中記載の高沸点有機溶媒の存在下で（又は不存在下で）ローダブルラテックスポリマー（例えば米国特許第 4,203,716 号明細書）に含浸させて、又は水不溶性かつ有機溶媒可溶性のポリマーとともに溶かして親水性コロイド水溶液に乳化分散させることが好ましい。好ましく用いることのできる水不溶性かつ有機溶媒可溶性のポリマーは、米国特許第 4,857,449 号明細書の第 7 欄～15 欄及び国際公開 WO 88/00723 号明細書の第 12 頁～30 頁に記載の単独重合体又は共重合体が挙げられる。より好ましくはメタクリレート系あるいはアクリルアミド系ポリマー、特にアクリルアミド系ポリマーの使用が色像安定性等の上で好ましい。

【0205】

感光材料には、公知の混色防止剤を用いることができるが、その中でも以下に挙げる特許に記載のものが好ましい。

例えば、特開平5-333501号公報に記載の高分子量のレドックス化合物、WO98/33760号、米国特許第4,923,787号の各名明細書等に記載のフェニドンやヒドラジン系化合物、特開平5-249637号、特開平10-282615号の各公報及び独国特許第19629142A1号明細書等に記載のホワイトカプラーを用いることができる。また、特に現像液のpHを上げ、現像の迅速化を行う場合には独逸特許第19618786A1号、欧州特許第839623A1号、欧州特許第842975A1号、独国特許19806846A1号及び仏国特許第2760460A1号の各明細書等に記載のレドックス化合物を用いることも好ましい。

【0206】

感光材料には、紫外線吸収剤としてモル吸光係数の高いトリアジン骨核を有する化合物を用いることが好ましく、例えば、以下の特許に記載の化合物を用いることができる。これらは、感光性層又は／及び非感光性に好ましく添加される。例えば、特開昭46-3335号、同55-152776号、特開平5-197074号、同5-232630号、同5-307232号、同6-211813号、同8-53427号、同8-234364号、同8-239368号、同9-31067号、同10-115898号、同10-147577号、同10-182621号、独国特許第19739797A号、欧州特許第711804A号及び特表平8-501291号の明細書または公報等に記載されている化合物を使用できる。

【0207】

感光材料には、親水性コロイド層中に繁殖して画像を劣化させる各種の黴や細菌を防ぐために、特開昭63-271247号公報に記載のような防菌・防黴剤を添加するのが好ましい。さらに、感光材料の被膜pHは4.0～7.0が好ましく、より好ましくは4.0～6.5である。

【0208】

感光材料には、塗布安定性向上、静電気発生防止、帯電量調節等の点から界面活性剤を添加することができる。界面活性剤としてはアニオン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤、ベタイン系界面活性剤、ノニオン系界面活性剤があり、例えば特開平5-333492号公報に記載のものが挙げられる。本発明に用いる界面活性剤としてはフッ素原子含有の界面活性剤が好ましい。特に、フッ素原子含有界面活性剤を好ましく用いることができる。これらのフッ素原子含有界面活性剤は単独で用いても、従来公知の他の界面活性剤と併用してもかまわないが、好ましくは従来公知の他の界面活性剤との併用である。これらの界面活性剤の感光材料への添加量は特に限定されるものではないが、一般的には、 $1 \times 10^{-5} \sim 1 \text{ g/m}^2$ 、好ましくは $1 \times 10^{-4} \sim 1 \times 10^{-1} \text{ g/m}^2$ 、更に好ましくは $1 \times 10^{-3} \sim 1 \times 10^{-2} \text{ g/m}^2$ である。

【0209】

感光材料は、カラーネガフィルム、カラーポジフィルム、カラー反転フィルム、カラー反転印画紙、カラー印画紙等に用いられるが、中でもカラー印画紙として用いるのが好ましい。

感光材料に使用可能な写真用支持体としては、透過型支持体や反射型支持体を用いることができる。透過型支持体としては、セルローストリアセテートフィルムやポリエチレンテレフタレートなどの透過フィルム、更には2,6-ナフタレンジカルボン酸(NDCA)とエチレングリコール(EG)とのポリエステルやNDCAとテレフタル酸とEGとのポリエステル等に磁性層などの情報記録層を設けたものが好ましく用いられる。反射型支持体としては特に複数のポリエチレン層やポリエステル層でラミネートされ、このような耐水性樹脂層(ラミネート層)の少なくとも一層に酸化チタン等の白色顔料を含有する反射支持体が好ましい。

【0210】

更に前記の耐水性樹脂層中には蛍光増白剤を含有するのが好ましい。また、蛍光増白剤

は感材の親水性コロイド層中に分散してもよい。蛍光増白剤として、好しくは、ベンゾオキサゾール系、クマリン系、ピラゾリン系が用いる事ができ、更に好ましくは、ベンゾオキサゾリルナフタレン系及びベンゾオキサゾリルスチルベン系の蛍光増白剤である。耐水性樹脂層中に含有する蛍光増白剤の具体例としては、例えば、4, 4'-ビス(ベンゾオキサゾリル)スチルベンや4, 4'-ビス(5-メチルベンゾオキサゾリル)スチルベンおよびこれらの混合物などが挙げられる。使用量は、特に限定されないが、好ましくは1~100mg/m²である。耐水性樹脂に混合する場合の混合比は、好ましくは樹脂に対して0.0005~3質量%であり、更に好ましくは0.001~0.5質量%である。

【0211】

反射型支持体としては、透過型支持体、または上記のような反射型支持体上に、白色顔料を含有する親水性コロイド層を塗設したのもでもよい。また、反射型支持体は、鏡面反射性または第2種拡散反射性の金属表面をもつ支持体であってもよい。

【0212】

反射支持体としてさらに好ましくは、ハロゲン化銀乳剤層を設ける側の紙基体上に微小空孔を有するポリオレフィン層を有しているものが挙げられる。ポリオレフィン層は多層から成っていてもよく、その場合、好ましくはハロゲン化銀乳剤層側のゼラチン層に隣接するポリオレフィン層は微小空孔を有さず(例えばポリプロピレン、ポリエチレン)、紙基体上に近い側に微小空孔を有するポリオレフィン(例えばポリプロピレン、ポリエチレン)から成るものがより好ましい。紙基体及び写真構成層の間に位置するこれら多層もしくは一層のポリオレフィン層の密度は0.40~1.0g/mlであることが好ましく、0.50~0.7g/mlがより好ましい。また、紙基体及び写真構成層の間に位置するこれら多層もしくは一層のポリオレフィン層の厚さは10~100μmが好ましく、15~70μmがさらに好ましい。また、ポリオレフィン層と紙基体の厚さの比は0.05~0.2が好ましく、0.1~0.15がさらに好ましい。

【0213】

また、上記紙基体の写真構成層とは逆側(裏面)にポリオレフィン層を設けることも、反射支持体の剛性を高める点から好ましく、この場合、裏面のポリオレフィン層は表面が艶消しされたポリエチレン又はポリプロピレンが好ましく、ポリプロピレンがより好ましい。裏面のポリオレフィン層は5~50μmが好ましく、10~30μmがより好ましく、さらに密度が0.7~1.1g/mlであることが好ましい。本発明の反射支持体において、紙基体上に設けるポリオレフィン層に関する好ましい態様については、特開平10-333277号、同10-333278号、同11-52513号、同11-65024号、EP0880065号、及びEP0880066号の明細書または公報に記載されている例が挙げられる。

【実施例】

【0214】

以下に、本発明を実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0215】

実施例1

(青感層乳剤BH-1の調製)

攪拌した脱イオンゼラチンを含む脱イオン蒸留水に、硝酸銀と塩化ナトリウム同時添加して混合する方法で、高塩化銀立方体粒子を調製した。この調製の過程において、硝酸銀の添加が60%の時点から80%の時点にかけて、Cs₂[OsCl₅(NO)]を添加した。硝酸銀の添加が80%の時点から90%の時点にかけて、臭化カリウム(出来上りのハロゲン化銀1モルあたり1.5モル%)およびK₄[Fe(CN)₆]を添加した。硝酸銀の添加が83%の時点から88%の時点にかけて、K₂[IrCl₆]を添加した。硝酸銀の添加が92%の時点から98%の時点にかけて、K₂[IrCl₅(H₂O)]およびK[IrCl₄(H₂O)₂]を添加した。硝酸銀の添加が94%終了した時点で沃化カリウム(出来上りのハロゲン化銀1モルあたり0.27モル%)を激しく攪

拌しながら添加した。得られた乳剤粒子は、辺長 $0.54\ \mu\text{m}$ 、変動係数 8.5% の単分散立方体沃臭塩化銀粒子であった。この乳剤に沈降脱塩処理を施した後、ゼラチンと、化合物 A b-1、A b-2、A b-3、および硝酸カルシウムを添加し再分散を行った。

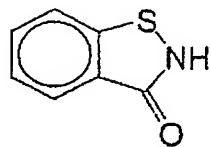
【0216】

再分散した乳剤を 40°C で溶解し、本発明の増感色素 S-1、増感色素 S-2 および増感色素 S-3 を分光増感が最適になるように添加した。次に、ベンゼンチオ硫酸ナトリウム、硫黄増感剤としてトリエチルチオ尿素、金増感剤として化合物-1 を添加して、化学増感が最適になるように熟成した。その後、1-(5-メチルウレイドフェニル)-5-メルカプトテトラゾール、化合物-2、化合物-3 で表される繰り返し単位 2 または 3 が主成分の化合物（末端 X_1 および X_2 はヒドロキシル基）、化合物-4 および臭化カリウムを添加して化学増感を終了した。こうして得られた乳剤を乳剤 B H-1 とした。

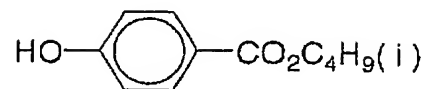
【0217】

【化 4 1】

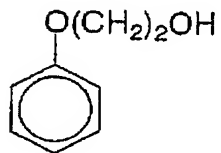
(A b - 1) 防腐剤



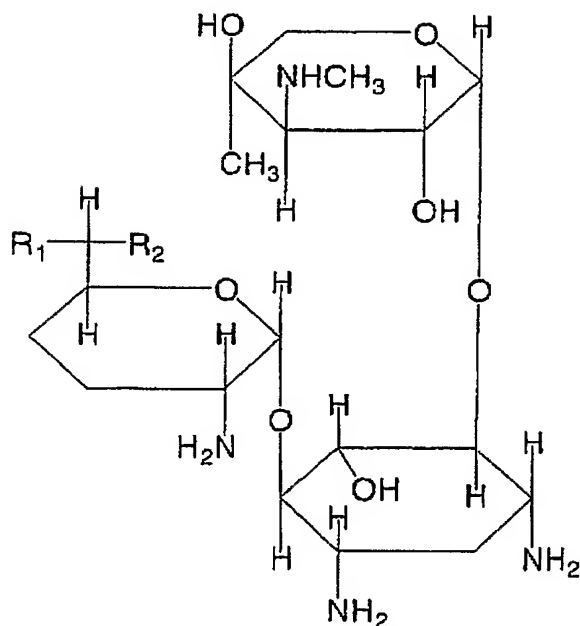
(A b - 2) 防腐剤



(A b - 3) 防腐剤



(A b - 4) 防腐剤



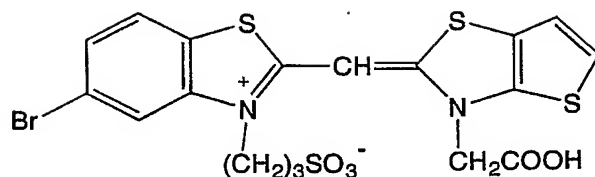
	R ₁	R ₂
a	—CH ₃	—NHCH ₃
b	—CH ₃	—NH ₂
c	—H	—NH ₂
d	—H	—NHCH ₃

a, b, c, d の 1 : 1 : 1 : 1 混合物 (モル比)

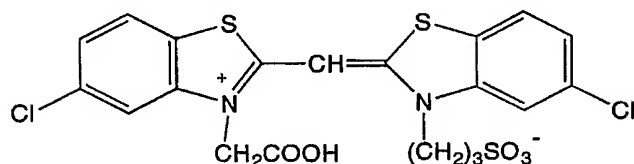
【0 2 1 8】

【化 4 2】

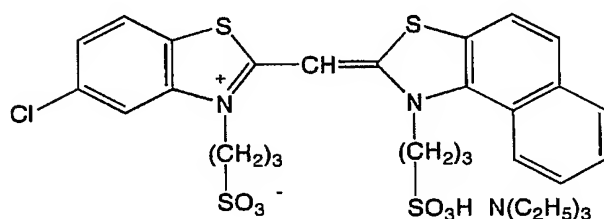
増感色素 S-1



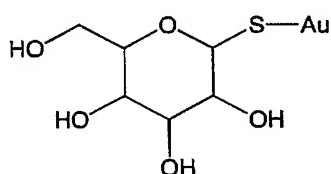
増感色素 S-2



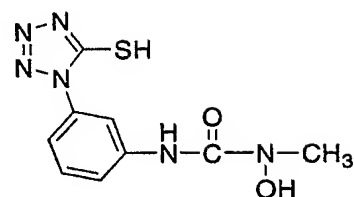
増感色素 S-3



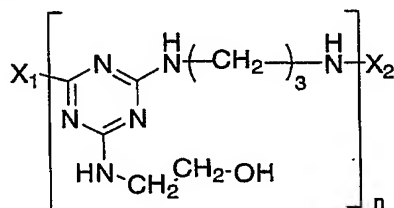
化合物-1



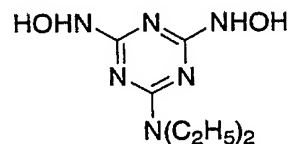
化合物-2



化合物-3



化合物-4



【0219】

(青感層乳剤 BL-1 の調製)

乳剤 BH-1 の調製において、硝酸銀と塩化ナトリウム同時添加して混合する工程の温度および添加速度を変え、硝酸銀と塩化ナトリウムの添加の途中に添加される各種金属錯体の量を変更する以外は同様にして乳剤粒子を得た。この乳剤粒子は辺長 0.44 μm、変動係数 9.5% の単分散立方体沃臭塩化銀粒子であった。この乳剤を再分散後、添加される各種化合物の量を BH-1 のから変更する以外は同様にして乳剤 BL-1 を調製した。

【0220】

(緑感層乳剤 GH-1 の調製)

攪拌した脱イオンゼラチンを含む脱イオン蒸留水に、硝酸銀と塩化ナトリウム同時添加

して混合する方法で、高塩化銀立方体粒子を調製した。この調製の過程において、硝酸銀の添加が80%の時点から90%の時点にかけて、 $K_4 [Ru(CN)_6]$ を添加した。硝酸銀の添加が80%の時点から100%の時点にかけて、臭化カリウム（出来上がりのハロゲン化銀1モルあたり2モル%）を添加した。硝酸銀の添加が83%の時点から88%の時点にかけて、 $K_2 [IrCl_6]$ および $K_2 [RhBr_5(H_2O)]$ を添加した。硝酸銀の添加が90%終了した時点で沃化カリウム（出来上がりのハロゲン化銀1モルあたり0.1モル%）を激しく攪拌しながら添加した。更に、硝酸銀の添加が92%から98%の時点にかけて、 $K_2 [IrCl_5(H_2O)]$ および $K [IrCl_4(H_2O)_2]$ を添加した。得られた乳剤粒子は、辺長0.42 μm 、変動係数8.0%の単分散立方体沃臭塩化銀粒子であった。この乳剤に前記と同様に沈降脱塩処理および再分散を施した。

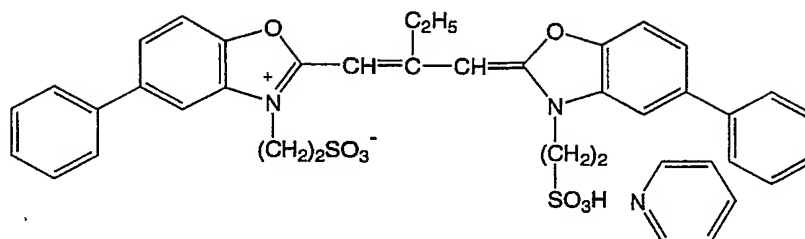
【0221】

この乳剤を40℃で溶解し、ベンゼンチオ硫酸ナトリウム、p-グルタルアミドフェニルジスルフィド、硫黄増感剤としてチオ硫酸ナトリウム5水和物および金増感剤として（ビス（1,4,5-トリメチル-1,2,4-トリアゾリウム-3-チオラート）オーレート（I）テトラフルオロボレート）を添加し、化学増感が最適になるように熟成した。その後、1-（3-アセトアミドフェニル）-5-メルカプトテトラゾール、1-（5-メチルウレイドフェニル）-5-メルカプトテトラゾール、化合物-2、化合物-4および臭化カリウムを添加した。更に乳剤調製工程の途中で増感色素として、増感色素S-4、S-5、S-6およびS-7を添加することにより分光増感を行った。こうして得られた乳剤を乳剤GH-1とした。

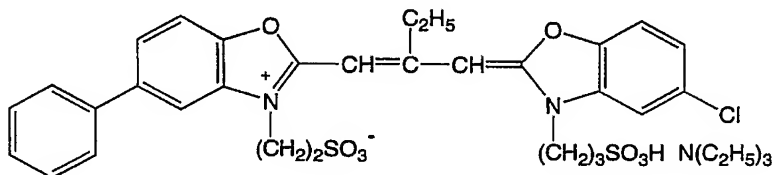
【0222】

【化 4 3】

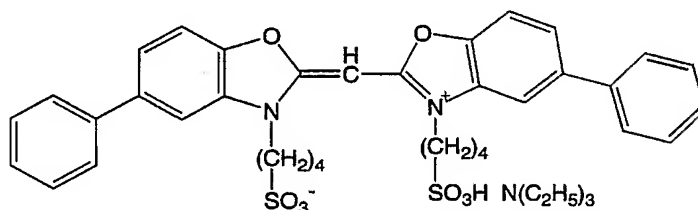
増感色素 S-4



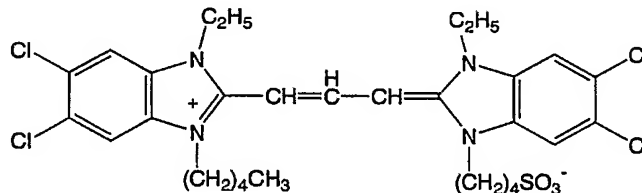
増感色素 S-5



増感色素 S-6



増感色素 S-7



【0223】

(緑感層乳剤 GL-1 の調製)

乳剤 GH-1 の調製において、硝酸銀と塩化ナトリウム同時添加して混合する工程の温度および添加速度を変え、硝酸銀と塩化ナトリウムの添加の途中に添加される各種金属錯体の量を変更する以外は同様にして乳剤粒子を得た。この乳剤粒子は辺長 0.35 μm、変動係数 9.8% の単分散立方体沃臭塩化銀粒子であった。この乳剤を最分散後、添加される各種化合物の量を乳剤 GH-1 から変更する以外は同様にして乳剤 GL-1 を調製した。

【0224】

(赤感層用乳剤 RH-1 の調製)

攪拌した脱イオンゼラチンを含む脱イオン蒸留水に、硝酸銀と塩化ナトリウム同時添加して混合する方法で、高塩化銀立方体粒子を調製した。この調製の過程において、硝酸銀の添加が 60% の時点から 80% の時点にかけて、Cs₂[OsCl₅(NO)] を添加した。硝酸銀の添加が 80% の時点から 90% の時点にかけて、K₄[Ru(CN)₆] を添加した。硝酸銀の添加が 80% の時点から 100% の時点にかけて、臭化カリウム (出来上がりのハロゲン化銀 1 モルあたり 1.3 モル%) を添加した。硝酸銀の添加が 83% の時点から 88% の時点にかけて、K₂[IrCl₅(5-methylthiazole)] を添加した。硝酸銀の添加が 88% 終了した時点で沃化カリウム (出来上がりのハロゲン化銀 1 モルあたり沃化銀量が 0.05 モル% となる量) を激しく攪拌しながら添

加した。更に、硝酸銀の添加が92%から98%の時点にかけて、 $K_2 [IrCl_5 (H_2O)]$ および $K [IrCl_4 (H_2O)_2]$ を添加した。得られた乳剤粒子は立方体辺長 $0.39 \mu m$ 、変動係数10%の単分散立方体沃臭塩化銀乳剤粒子であった。得られた乳剤に前記と同様にして沈降脱塩処理および再分散を行った。

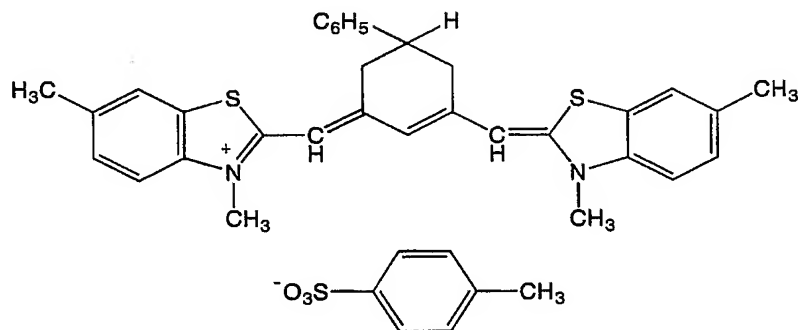
【0225】

この乳剤を40℃で溶解し、増感色素S-8、化合物-5、硫黄増感剤としてトリエチルチオ尿素および金増感剤として化合物-1を添加し、化学増感が最適になるように熟成した。その後、1-(3-アセトアミドフェニル)-5-メルカプトテトラゾール、1-(5-メチルウレイドフェニル)-5-メルカプトテトラゾール、化合物-2、化合物-4、および臭化カリウムを添加した。こうして得られた乳剤を乳剤RH-1とした。

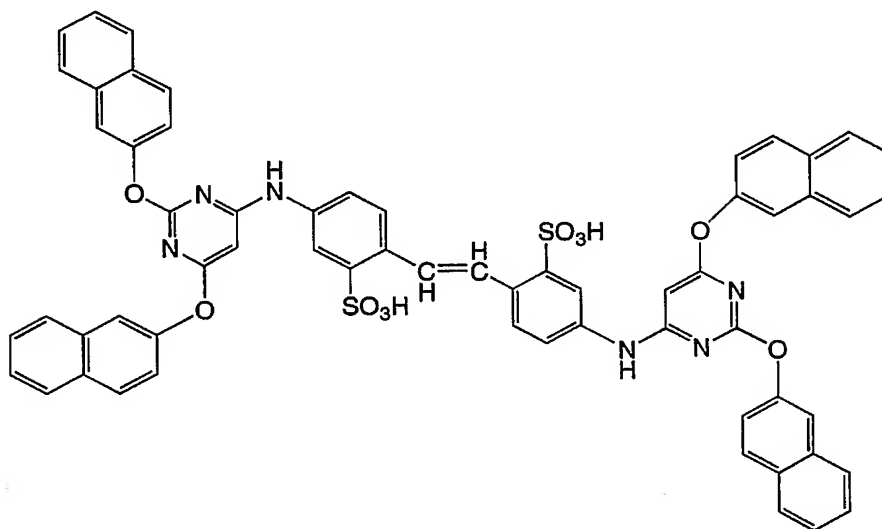
【0226】

【化44】

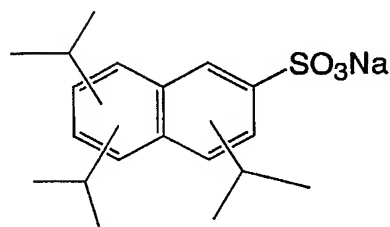
増感色素S-8



化合物-5



(SF-1) 乳化剤



(Ex-H) 硬膜剤



【0227】

(赤感層用乳剤RL-1の調製)

乳剤 RH-1 の調製において、硝酸銀と塩化ナトリウム同時添加して混合する工程の温度および添加速度を変え、硝酸銀と塩化ナトリウムの添加の途中に添加される各種金属錯体の量を変更する以外は同様にして乳剤粒子を得た。この乳剤粒子は辺長 $0.29\mu\text{m}$ 、変動係数 9.9% の単分散立方体沃臭塩化銀粒子であった。この乳剤を沈降脱塩処理および最分散後、添加される各種化合物の量を乳剤 RH-1 から変更する以外は同様にして乳剤 RL-1 を調製した。

【0228】

第一層塗布液調製

イエローカプラー (Ex-Y) 45 g、色像安定剤 (Cpd-1) 7 g、色像安定剤 (Cpd-2) 4 g、色像安定剤 (Cpd-3) 7 g、色像安定剤 (Cpd-8) 2 g を溶媒 (Solv-1) 21 g、及び酢酸エチル 80 ml に溶解し、この液を 4 g の乳化剤 (SF-1) を含む 23.5 質量%ゼラチン水溶液 220 g 中に高速攪拌乳化機 (ディゾルバー) で乳化分散し、水を加えて 900 g の乳化分散物 A を調製した。

一方、前記乳化分散物 A と前記乳剤 BH-1、BL-1 を混合溶解し、後記組成となるように第一層塗布液を調製した。乳剤塗布量は、銀量換算塗布量を示す。

【0229】

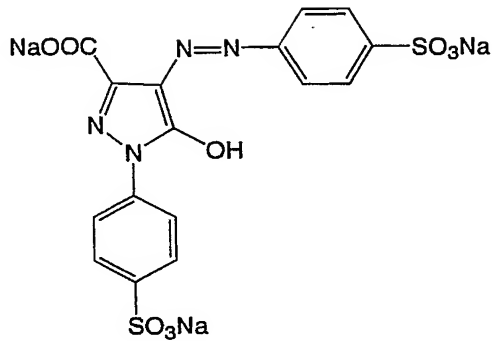
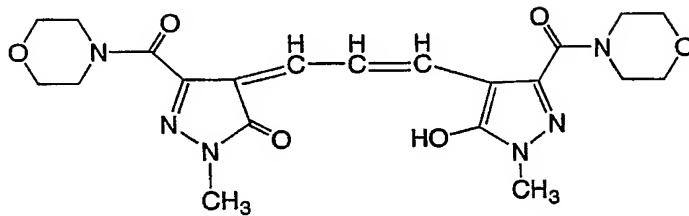
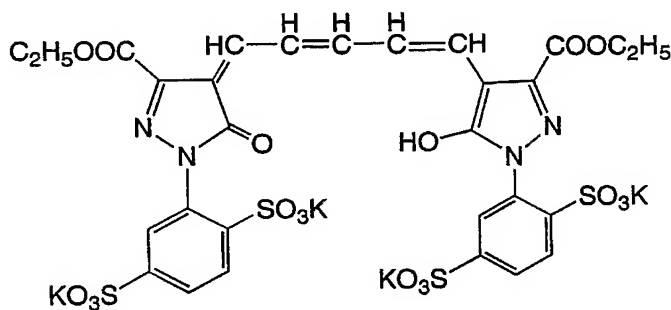
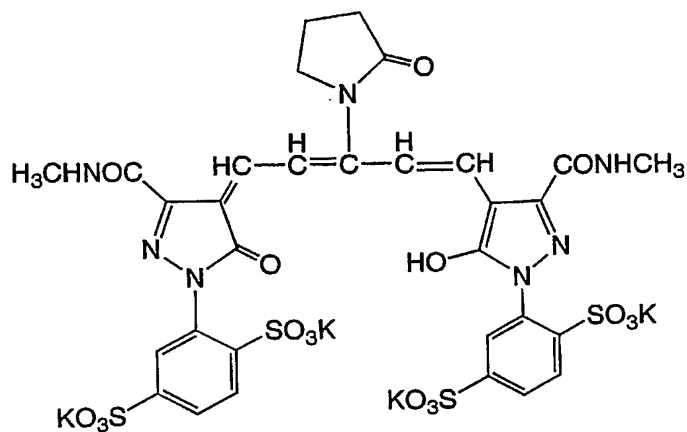
第二層～第七層用の塗布液も第一層塗布液と同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤としては、(Ex-H) をゼラチンの 1.4 質量%用いた。また、各層に Ab-1、Ab-2、Ab-3、及び Ab-4 をそれぞれ全量が $14.0\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $62.0\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $5.0\text{mg}/\text{m}^2$ 及び $10.0\text{mg}/\text{m}^2$ となるように添加した。

【0230】

1-(3-メチルウレイドフェニル)-5-メルカプトテトラゾールを、第二層、第四層、および第六層、それぞれ $0.2\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $0.2\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $0.6\text{mg}/\text{m}^2$ となるように添加した。青感性乳剤層および緑感性乳剤層に対し、4-ヒドロキシ-6-メチル-1,3,3a,7-テトラザインデンを、それぞれハロゲン化銀 1 モル当たり、 1×10^{-4} モル、 2×10^{-4} モル添加した。赤感性乳剤層にメタクリル酸とアクリル酸ブチルの共重合体ラテックス (質量比 1:1、平均分子量 200000~400000) を $0.05\text{g}/\text{m}^2$ を添加した。第二層、第四層および第六層にカテコール-3,5-ジスルホン酸二ナトリウムをそれぞれ $6\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $6\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $18\text{mg}/\text{m}^2$ となるように添加した。各層にポリスチレンスルホン酸ナトリウムを必要に応じて加え塗布液の粘度を調節した。また、イラジエーション防止のために、以下の染料 (カッコ内は塗布量を表す) を添加した。

【0231】

【化 4 5】

(2 mg / m²)(3 mg / m²)(10 mg / m²)(16 mg / m²)

【0232】

(層構成)

以下に、試料100の各層の構成を示す。数字は塗布量 (g / m²) を表す。ハロゲン化銀乳剤は、銀換算塗布量を表す。

支持体

ポリエチレン樹脂ラミネート紙

[第一層側のポリエチレン樹脂に白色顔料 (TiO₂; 含有率16質量%、ZnO; 含有率4質量%)、蛍光増白剤 (4, 4'-ビス (5-メチルベンゾオキサゾリル) スチルベン (含有率0.03質量%) および青味染料 (群青、含有率0.33質量%) を含む。

出証特2005-3018135

ポリエチレン樹脂の量は 29.2 g/m^2)

第一層 (青色感光性乳剤層)

乳剤 (BH-1 と BL-1 の 5 : 5 混合物 (銀モル比))	0.24
ゼラチン	1.25
イエローカプラー (EX-Y)	0.45
色像安定剤 (Cpd-1)	0.07
色像安定剤 (Cpd-2)	0.04
色像安定剤 (Cpd-3)	0.07
色像安定剤 (Cpd-8)	0.02
溶媒 (Solv-1)	0.21

【0233】

第二層 (混色防止層)

ゼラチン	0.78
混色防止剤 (Cpd-4)	0.05
混色防止剤 (Cpd-12)	0.01
色像安定剤 (Cpd-5)	0.006
色像安定剤 (Cpd-6)	0.05
色像安定剤 (UV-A)	0.06
色像安定剤 (Cpd-7)	0.006
溶媒 (Solv-1)	0.06
溶媒 (Solv-2)	0.06
溶媒 (Solv-5)	0.07
溶媒 (Solv-8)	0.07

【0234】

第三層 (緑色感光性乳剤層)

乳剤 (GH-1 と GL-1 の 1 : 3 混合物 (銀モル比))	0.12
ゼラチン	0.95
マゼンタカプラー (Ma-29)	0.12
紫外線吸収剤 (UV-A)	0.03
色像安定剤 (Cpd-2)	0.01
色像安定剤 (Cpd-6)	0.08
色像安定剤 (Cpd-7)	0.005
色像安定剤 (Cpd-8)	0.01
色像安定剤 (Cpd-9)	0.01
色像安定剤 (Cpd-10)	0.005
色像安定剤 (Cpd-11)	0.0001
溶媒 (Solv-3)	0.06
溶媒 (Solv-4)	0.12
溶媒 (Solv-6)	0.05
溶媒 (Solv-9)	0.16

【0235】

第四層 (混色防止層)

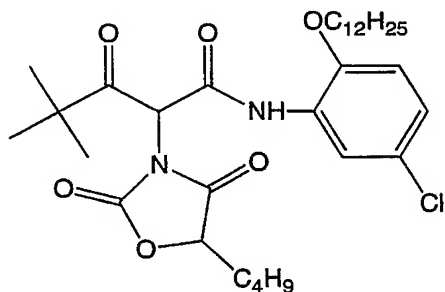
ゼラチン	0.65
混色防止剤 (Cpd-4)	0.04
混色防止剤 (Cpd-12)	0.01
色像安定剤 (Cpd-5)	0.005
色像安定剤 (Cpd-6)	0.04
色像安定剤 (UV-A)	0.05
色像安定剤 (Cpd-7)	0.005
溶媒 (Solv-1)	0.05

溶媒 (S o l v - 2)	0. 0 5
溶媒 (S o l v - 5)	0. 0 6
溶媒 (S o l v - 8)	0. 0 6
【0 2 3 6】	
第五層 (赤色感光性乳剤層)	
乳剤 (R H - 1 と R L - 1 の 4 : 6 混合物 (銀モル比))	0. 1 5
ゼラチン	0. 9 5
シアンカプラー (E x C - 1)	0. 0 3 8
シアンカプラー (E x C - 2)	0. 0 0 5
シアンカプラー (E x C - 3)	0. 1 4
色像安定剤 (C p d - 1)	0. 2 2
色像安定剤 (C p d - 7)	0. 0 0 3
色像安定剤 (C p d - 9)	0. 0 1
色像安定剤 (U V - 5)	0. 1 0
溶媒 (S o l v - 1 0)	0. 0 5
【0 2 3 7】	
第六層 (紫外線吸収層)	
ゼラチン	0. 3 4
紫外線吸収剤 (U V - B)	0. 2 4
化合物 (S 1 - 4)	0. 0 0 1 5
溶媒 (S o l v - 7)	0. 1 1
【0 2 3 8】	
第七層 (保護層)	
ゼラチン	0. 8 2
添加剤 (C p d - 2 2)	0. 0 3
流動パラフィン	0. 0 2
L u d o x 社製の A M (商標) (コロイダルシリカ)	0. 0 8
界面活性剤 (C p d - 1 3)	0. 0 2
【0 2 3 9】	

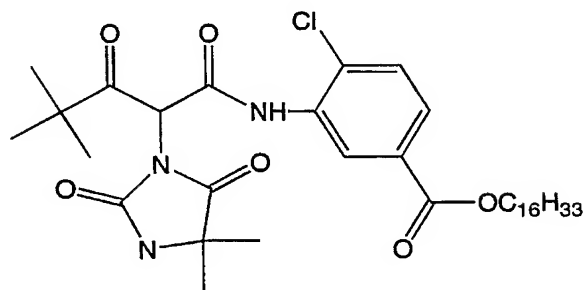
【化 46】

(Ex-Y) イエローカプラー (ExY-1) と (ExY-2) の 1:2 混合物 (モル比)

(ExY-1)



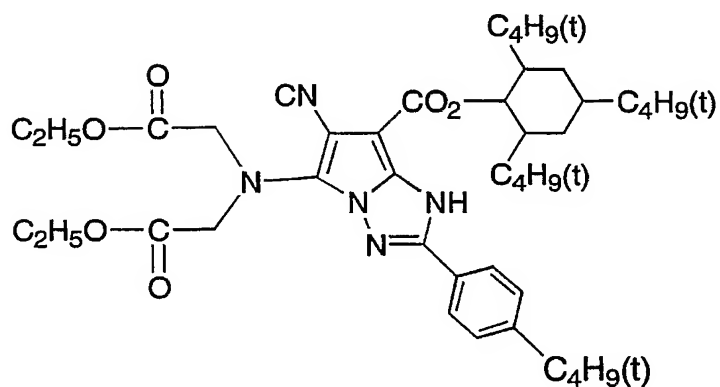
(ExY-2)



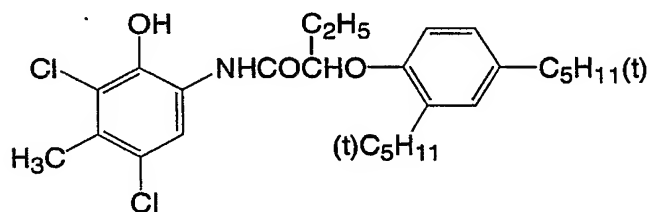
【0240】

【化 4 7】

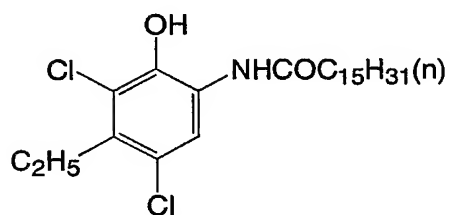
(E x C - 1) シアンカプラー



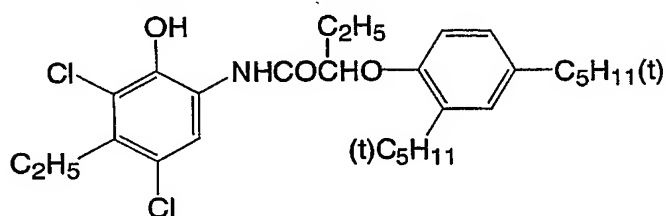
(E x C - 2) シアンカプラー



(E x C - 3) シアンカプラー



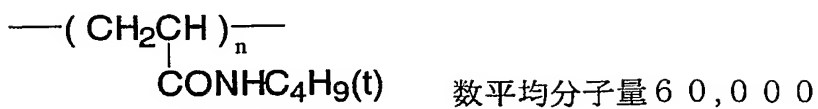
(E x C - 4) シアンカプラー



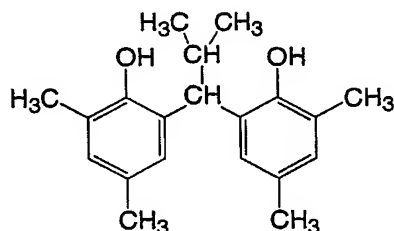
【 0 2 4 1 】

【化 48】

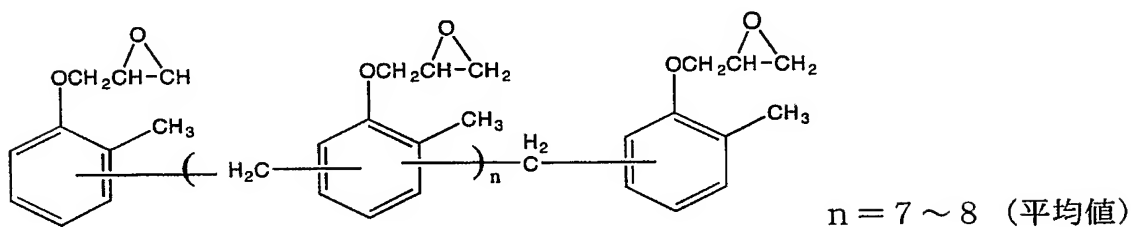
(C p d - 1) 色像安定化剤



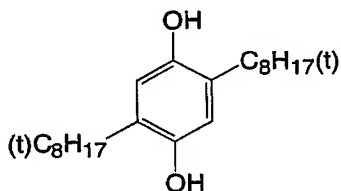
(C p d - 2) 色像安定化剤



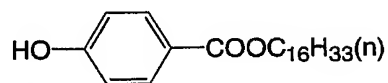
(C p d - 3) 色像安定化剤



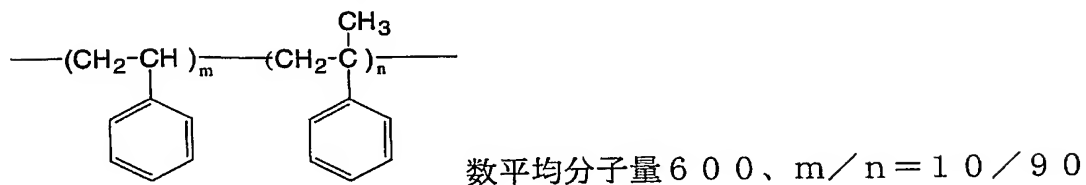
(C p d - 4) 色像安定化剤



(C p d - 5) 色像安定化剤



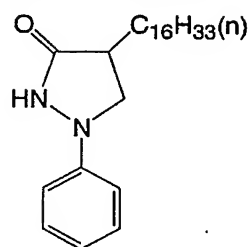
(C p d - 6) 色像安定化剤



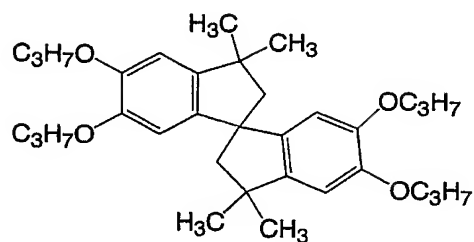
【0242】

【化 4 9】

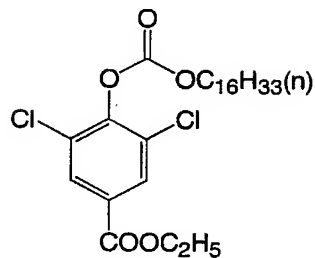
(C p d - 7) 色像安定化剤



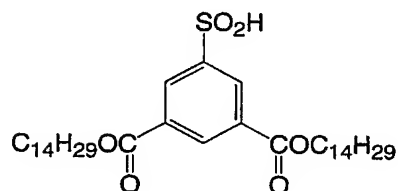
(C p d - 8) 色像安定化剤



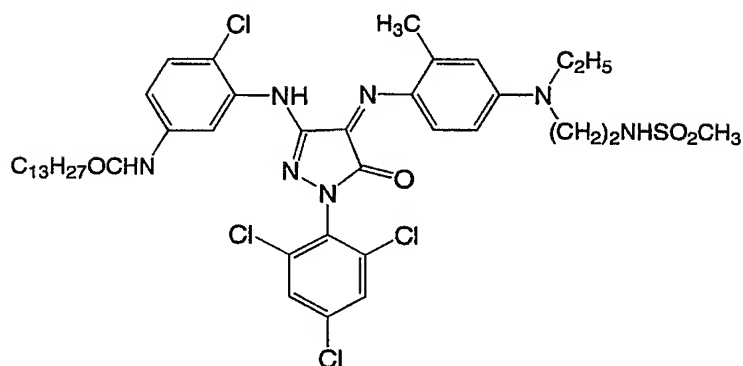
(C p d - 9) 色像安定化剤



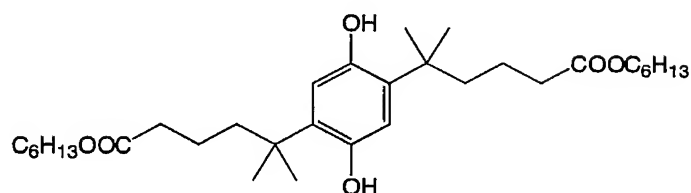
(C p d - 10) 色像安定化剤



(C p d - 11)



(C p d - 12)

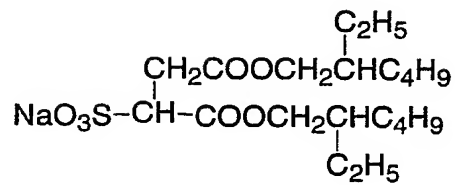


【 0 2 4 3】

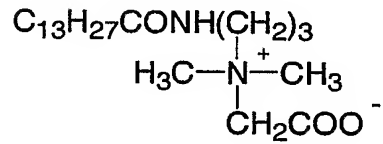
【化 50】

(C p d - 1 3) (a) / (b) / (c) の 6 : 2 : 2 混合物 (モル比)

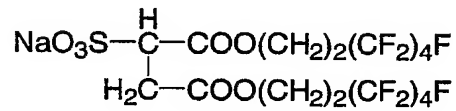
(a)



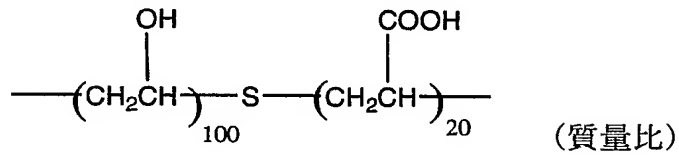
(b)



(c)



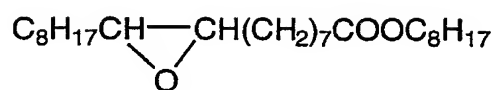
(C p d - 2 2)



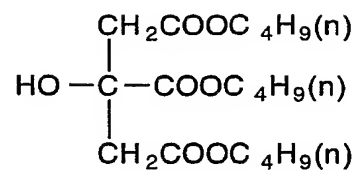
【 0 2 4 4 】

【化 5 1】

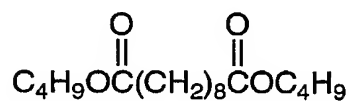
(S o l v - 1)



(S o l v - 2)



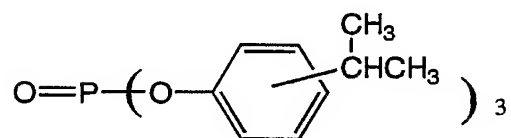
(S o l v - 3)



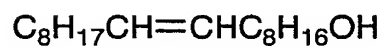
(S o l v - 4)



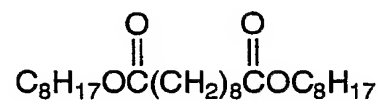
(S o l v - 5)



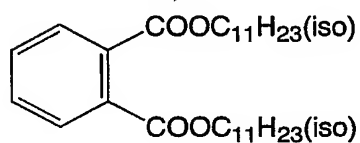
(S o l v - 6)



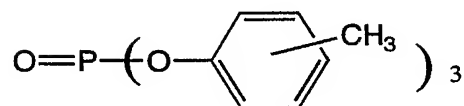
(S o l v - 7)



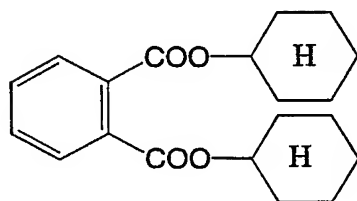
(S o l v - 8)



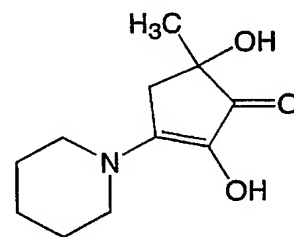
(S o l v - 9)



(S o l v - 10)



(S 1 - 4)



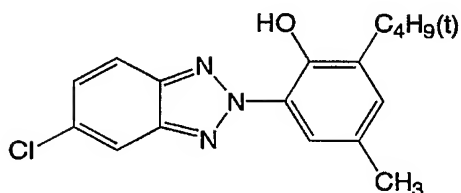
【0 2 4 5】

【化 5 2】

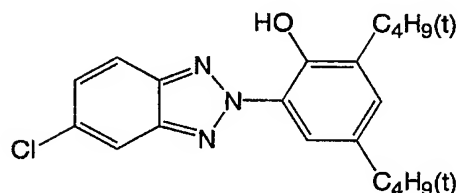
UV-A : (UV-1) / (UV-4) / (UV-5) = 1 / 7 / 2 の混合物 (質量比)

UV-B : (UV-1) / (UV-2) / (UV-3) / (UV-4) / (UV-5)
= 1 / 1 / 2 / 3 / 3 の混合物 (質量比)

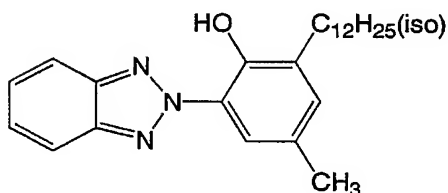
(UV-1)



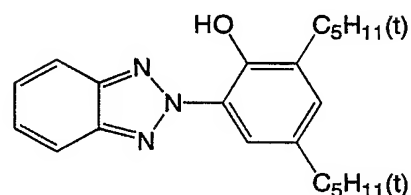
(UV-2)



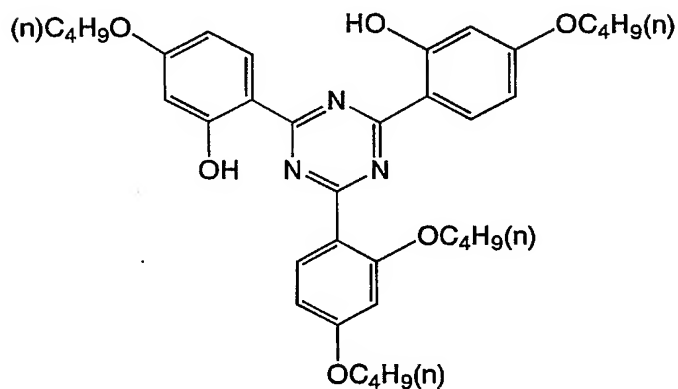
(UV-3)



(UV-4)



(UV-3)



【0246】

—試料 101～108 の作製—

試料 100 において第三層のマゼンタカプラーを同モル量の他のマゼンタカプラーに変更、ないしは第五層のシアンカプラーを同モル量の他のシアンカプラーに変更し、さらに硬膜剤を同量のまま下記の硬膜剤に変更して、下記表 2 の試料 101～108 を作製した。

【0247】

【表 2】

表 2

試料 No.	第三層 マゼンタカラー	第五層 シアナー	硬膜剤
100	Ma-29	ExC-1 ExC-2 ExC-3	Ex-H
101	Ma-1	上記と同構成	〃
102	Ma-48	ExC-1	〃
103	Ma-29	IC-23	〃
104	Ma-29	IC-23	H-6
105	Ma-48	IC-23	〃
106	Ma-7	IC-15	H-1
107	Ma-48	IC-23	Ex-H
108	Ma-7	IC-23	〃

【0248】

処理 A

上記の各試料を 127mm 幅のロール状に加工し、図 1 に示す構成のデジタルミニラボ（シート搬送速度は 45mm/秒）を用いて標準的な写真画像を露光した。その後下記の処理工程にて発色現像補充液の容量が発色現像タンク容量の 2 倍となるまで連続処理（ランニングテスト）を行った。

【0249】

処理工程	温度	時間	補充量
発色現像	45.0℃	17.8秒	45mL/m ²
漂白定着	40.0℃	17.8秒	35mL/m ²
リンス1	45.0℃	5.4秒	—
リンス2	45.0℃	2.7秒	—
リンス3	45.0℃	2.7秒	—
リンス4	45.0℃	5.5秒	175mL/m ²
乾燥	80℃	26秒	

【0250】

上記処理工程 A の乾燥時間は、リンス後のスクイズ時間 3 秒、乾燥風吹き付け時間 13 秒、および乾燥部出口までの搬送時間 10 秒の合計時間を表す。
各工程で使用した処理液は以下の組成である。

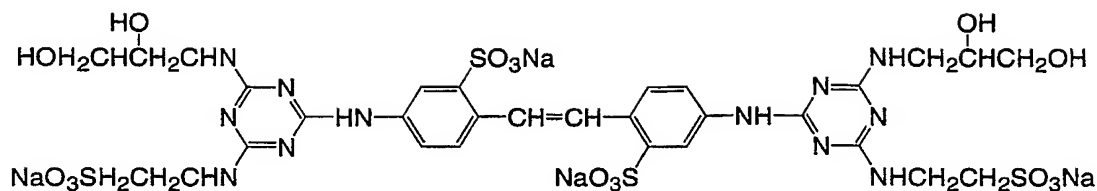
【0251】

〔発色現像液〕	〔タンク液〕	〔補充液〕
水	800mL	800mL
蛍光増白剤（FL-3）	4.0g	8.0g
残色低減剤（SR-1）	3.0g	5.5g
トリイソプロパノールアミン	8.8g	8.8g
p-トルエンスルホン酸ナトリウム	10.0g	10.0g
エチレンジアミン 4 酢酸	4.0g	4.0g
亜硫酸ナトリウム	0.10g	0.10g

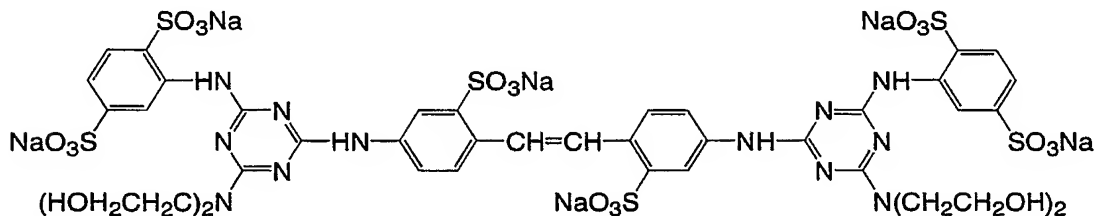
塩化カリウム	10.0 g	—
4, 5-ジヒドロキシベンゼン-		
1, 3-ジスルホン酸ナトリウム	0.50 g	0.50 g
ジナトリウム-N, N-ビス (スルホナート		
エチル) ヒドロキシルアミン	8.5 g	14.0 g
4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-		
(β -メタンスルホンアミドエチル) アニリン		
・3/2 硫酸塩・モノハイドレート	7.0 g	19.0 g
炭酸カリウム	26.3 g	26.3 g
水を加えて全量	1000 mL	1000 mL
pH (25℃、硫酸とKOHで調整)	10.25	12.6
【0252】		
[漂白定着液]	[タンク液]	[補充液]
水	800 mL	800 mL
チオ硫酸アンモニウム (750 g/L)	107 mL	214 mL
コハク酸	29.5 g	59.0 g
エチレンジアミン4酢酸鉄 (III)		
アンモニウム	47.0 g	94.0 g
エチレンジアミン4酢酸	1.4 g	2.8 g
硝酸 (67%)	17.5 g	35.0 g
イミダゾール	14.6 g	29.2 g
亜硫酸アンモニウム	16.0 g	32.0 g
メタ重亜硫酸カリウム	23.1 g	46.2 g
水を加えて全量	1000 mL	1000 mL
pH		
(25℃、硝酸とアンモニア水で調整)	6.00	6.00
【0253】		
[リンス液]	[タンク液]	[補充液]
塩素化イソシアヌール酸ナトリウム	0.02 g	0.02 g
脱イオン水 (電導度5 μ S/cm以下)	1000 mL	1000 mL
pH (25℃)	6.5	6.5
【0254】		

【化53】

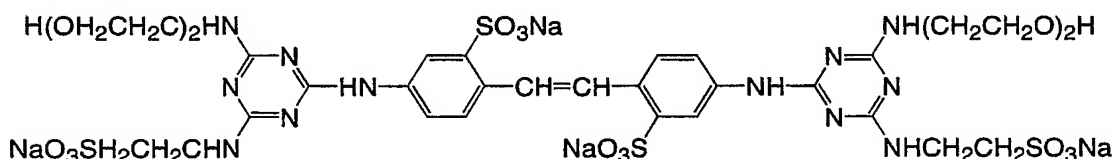
FL-1



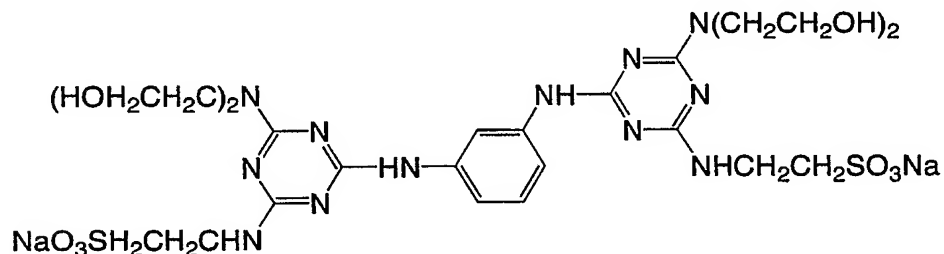
FL-2



FL-3



SR-1



【0255】

(各試料の露光)

各試料に以下の露光装置で上記処理でグレイを与える階調露光を与え、露光を終了して5秒後から上記処理で発色現象処理を行った。レーザー光源としては、半導体レーザー（発振波長 約940nm）を導波路状の反転ドメイン構造を有するLiNbO₃のSHG結晶により波長変換して取り出した約470nmの青色レーザー、半導体レーザー（発振波長 約1060nm）を導波路状の反転ドメイン構造を有するLiNbO₃のSHG結晶により波長変換して取り出した約530nmの緑色レーザーおよび波長約650nmの赤色半導体レーザー（日立タイプNo. HL6501MG）を用いた。3色のそれぞれのレーザー光はポリゴンミラーにより走査方向に対して垂直方向に移動し、試料上に、順次走査露光できるようにした。半導体レーザーの温度による光量変動は、ペルチェ素子を利用して温度が一定に保たれることで抑えられている。実効的なビーム径は、80μmで、走査ピッチは42.3μm（600dpi）であり、1画素あたりの平均露光時間は、1.7×10⁻⁷秒であった。半導体レーザーは温度による光量変化を抑えるために、ペルチェ素子を用いて温度を一定にした。

【0256】

(評価1)

<処理工程Aでの生保存写真性能>

試料は塗布後 25℃ 55%RH 下 10 日間保存した試料 (Control) と、その後さらに 40℃ 75%RH 下 3 日保存した試料 (Aging) の、2 つの異なる保存状態の試料を作成した。

これらの試料を上記の露光によりグレイ階調露光を行い、処理工程 A の処理装置により現像処理を行い、センシトメトリーを求めた。Control 試料のマゼンタおよびシアンの各濃度が最低濃度 + 1.8 を与える露光量での Aging 試料のマゼンタおよびシアンの各濃度を測定した。Control 試料に対する Aging 試料の濃度差 (ΔG および ΔR) を求めた。 ΔG および ΔR は小さいほど本発明の好適な迅速処理システムにおける写真性変化が小さく好ましいことを表す。

【0257】

(評価 2) <写真階調の処理変動>

評価 1 で得た Control 試料のマゼンタ発色センシトメトリーにおいて、低濃度 + 0.2 を与える露光量の対数値 ($\log E_1$) と最低濃度 + 1.8 を与える露光量の対数値 ($\log E_2$) を読み取り、 $SE = \log E_2 - \log E_1$ を求めた。SE の大～小はいわゆる階調の硬調～軟調を表す。

次に、発色現像液および漂白定着を新液に置き換える以外は評価 1 と同様の方法により Control 試料のセンシトメトリーを求めた。上記と同様に階調を求めこれを SE' とし、SE に対する SE' の比、 SE'/SE (階調比) を求め、表 1 の G の欄に示した。同様の階調比はシアン発色センシトメトリーについても求め、表 1 の R の欄に示した。

階調比 SE/SE' は 1 に近いほどランニング処理での処理液劣化による階調変化が小さく、安定な写真性能が得られることを表す。

以上の評価結果を表 3 に示す。

【0258】

【表 3】

表 3

試料 No.	生保存安定性		写真階調の比 SE/SE'		備考
	ΔG	ΔR	G	R	
100	-0.11	-0.13	0.95	0.96	比較用
101	-0.12	-0.13	0.95	0.96	〃
102	-0.04	-0.11	0.99	0.95	〃
103	-0.05	-0.04	0.98	0.99	本発明
104	-0.04	-0.02	0.98	0.99	〃
105	-0.03	-0.02	1.00	1.00	〃
106	-0.03	-0.03	0.99	1.00	〃
107	-0.05	-0.04	0.98	0.98	〃
108	-0.04	-0.04	0.97	0.98	〃

【0259】

本発明に係わるマゼンタおよびシアンカプラーを使用した本発明の試料の構成では本発明の迅速処理の構成との組み合わせにおいて、試料生保存後も高濃度部が低下しにくい特徴を有し、さらにランニング処理時に起こる写真階調の変化が小さい。

【0260】

実施例 2

処理工程 B

実施例 1 の試料 100 および 105 を 127 mm 幅のロール状に加工し、富士写真フイルム (株) 製 ミニラボ プリンター プロセッサ フロンティア 340 (シート搬送速度は 28 mm/秒) を用いて標準的な写真画像を露光、その後下記の処理工程にて発色現像補充液の容量が発色現像タンク容量の 2 倍となるまで連続処理 (ランニングテスト) を行った。

【0261】

実施例1の試料を下記条件で現像処理した以外は実施例1に準じた評価を行った。

処理工程	温度	時間	補充量
発色現像	43.0℃	25.5秒	45 mL/m ²
漂白定着	40.0℃	25.5秒	35 mL/m ²
リンス1	40.0℃	7.3秒	—
リンス2	40.0℃	3.5秒	—
リンス3	40.0℃	3.5秒	—
リンス4	40.0℃	7.2秒	175 mL/m ²
乾燥	80℃	26秒	

【0262】

処理工程C

実施例1の試料100および105を127mm幅のロール状に加工し、富士写真フイルム（株）製ミニラボプリンタープロセッサ フロンティア340（シート搬送速度は16mm/秒に設定、各工程の処理時間を下記に示す）を用いて標準的な写真画像を露光、その後下記の処理工程にて発色現像補充液の容量が発色現像タンク容量の2倍となるまで連続処理（ランニングテスト）を行った。

【0263】

処理工程	温度	時間	補充量
発色現像	38.5℃	45秒	45 mL
漂白定着	38.0℃	45秒	35 mL
リンス1	38.0℃	13秒	—
リンス2	38.0℃	6.2秒	—
リンス3	38.0℃	6.2秒	—
リンス4	38.0℃	12.7秒	175 mL
乾燥	80℃	45.9秒	

【0264】

試料100と試料105について、1組の試料は塗布後25℃55%RHで5日保存してその後は-5℃にて冷凍保存した。同様に別の1組の試料は塗布後25℃55%RHで7日保存してその後は-5℃にて冷凍保存した。さらに別の1組の試料は塗布後25℃55%RHで10日保存した。以上のサンプルを同時に評価した。

【0265】

（評価3）＜湿潤時の耐傷性＞

各試料に対し、均一な白色光にて露光を与えた。露光の終了した試料は、発色現像液にて浸し30秒後に針先が0.8mmの球状になっているサファイア針にて50～200gまで10g刻みの荷重をかけて塗布面を引っかいた。この試験により傷がついた最小質量を膜強度の評価値とした。値が大きいほど膜強度が高いことを示す。

【0266】

（評価4）＜実機での膜面キズ評価＞

各試料に対し、均一な白色光にて露光を与えた。露光の終了した試料は、実施例1に示した処理Aおよび処理Cの処理工程により黒色サンプルを作製した。このサンプルの黒色表面の傷を目視により観察した。

【0267】

（評価5）＜グレイ最大濃度の処理間差＞

各試料に対し2枚ずつ、均一な白色光にて露光を与えた。露光を終了した試料は処理A、処理B、および処理Cの処理工程により黒色サンプルを作製した。これら黒色サンプルのG濃度をX-rite (statusA) により測定した。処理Cに対する処理Aの濃度の変化率(DA/DC)、ならびに処理Bに対する処理Aの濃度の変化率(DA/DC)を求めた。これらの値は1.0に近いほど処理間で一定の黒色濃度であることを表す。

以上の結果を表4に示す。

【0268】

【表4】

【表4】

試料 No.	生保存日数	湿潤時耐傷性(g)	キズ (官能評価)		最大濃度の処理間差	
			処理 A	処理 C	DA/DB	DA/DC
100 (比較用)	5日	90	不良	可	0.95	0.94
	8日	120	可	良	0.97	0.97
	12日	130	可	良	0.97	0.98
105 (本発明)	5日	120	可	可	0.98	0.97
	8日	130	良	良	1.00	0.99
	12日	130	良	良	1.00	0.99

【0269】

現像処理時間および乾燥時間が本発明の好ましい時間よりも長い処理Cにおいては、本発明ならびに比較の試料のいずれにおいてもキズの評価は同等であるが、好ましい実施形態である処理Aにおいては本発明の試料が比較試料よりもキズの評価において優れた。さらに、本発明の試料を処理Aにより現像して得られる最大濃度（グレイ）は処理Bないしは処理Cとほぼ同等の濃度が得られ処理間での差が小さいが、比較試料では生保存日数が短い場合には処理間での差が大きい結果となった。

【0270】

実施例3

以下に記載の試料301および302を作製した。実施例1に示した処理Aにより現像処理し、実施例1にならって評価した結果、実施例1における本発明例と同様の効果が得られた。

－試料301の作製－

試料105に対して第三層と第五層の構成を以下のように変更して試料301を作製した。

【0271】

第三層（緑色感光性乳剤層）

乳剤（GH-1とGL-1の1：3混合物（銀モル比））	0.12
ゼラチン	0.95
マゼンタカプラー（Ma-48）	0.21
オレイルアルコール	0.33
色像安定剤（ST-1）	0.04
色像安定剤（ST-2）	0.28

【0272】

第五層（赤色感光性乳剤層）

乳剤（RH-1とRL-1の4：6混合物（銀モル比））	0.15
ゼラチン	0.95
シアンカプラー（IC-23）	0.30
紫外線吸収剤（UV-5）	0.36
セバシン酸ジブチル	0.44
トリス（2-エチルヘキシル）ホスフェート	0.15

【0273】

－試料302の作製－

試料105に対して第三層と第五層の構成を以下のように変更して試料302を作製した。

【0274】

第三層 (緑色感光性乳剤層)

乳剤 (GH-1 と GL-1 の 1 : 3 混合物 (銀モル比))	0. 1 2
ゼラチン	0. 9 5
AI-2	0. 0 1
マゼンタカプラー (Ma-49)	0. 2 0
色像安定剤 (ST-1)	0. 1 0
色像安定剤 (ST-3)	0. 0 2
ジー i -デシルフタレート	0. 1 0
ジブチルフタレート	0. 1 0

【0275】

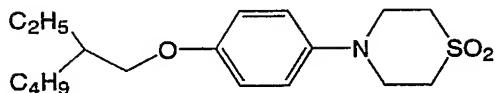
第五層 (赤色感光性乳剤層)

乳剤 (RH-1 と RL-1 の 4 : 6 混合物 (銀モル比))	0. 1 5
ゼラチン	0. 9 5
シアンカプラー (ExC-4)	0. 2 0
シアンカプラー (IC-29)	0. 1 0
色像安定剤 (ST-4)	0. 0 6
2, 5-ジ-tert-オクチルハイドロキノン	0. 0 0 3
ジブチルフタレート	0. 1 0
ジオクチルフタレート	0. 2 0

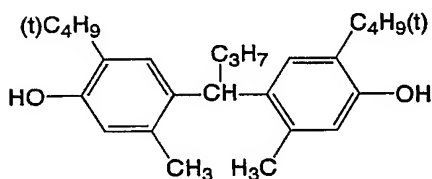
【0276】

【化54】

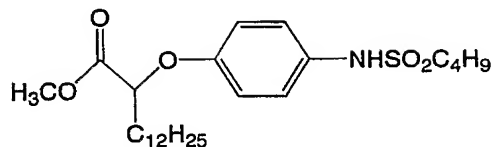
ST-1



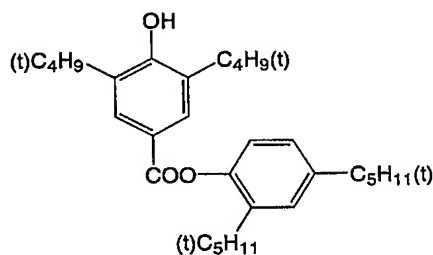
ST-3



ST-2



ST-4



【図面の簡単な説明】

【0277】

【図1】本発明に用いられるプリンタプロセサの一例を示す概略図である。

【図2】本発明に用いられるプリンタプロセサの乾燥部の一例の構成を示す概略正面図である。

【図3】本発明に用いられるプリンタプロセサの乾燥部の一例の構成を示す概略側面図である。

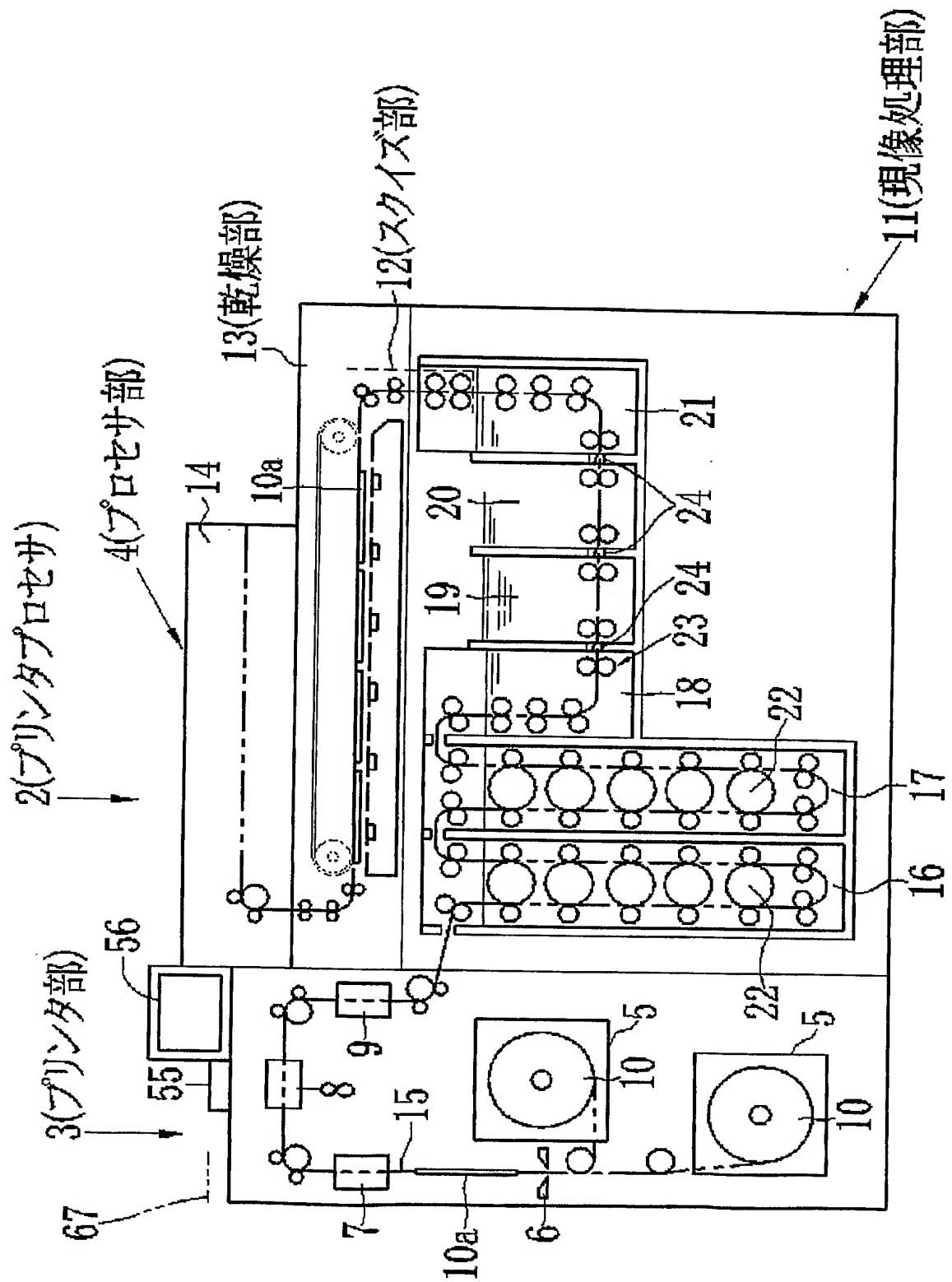
【符号の説明】

【0278】

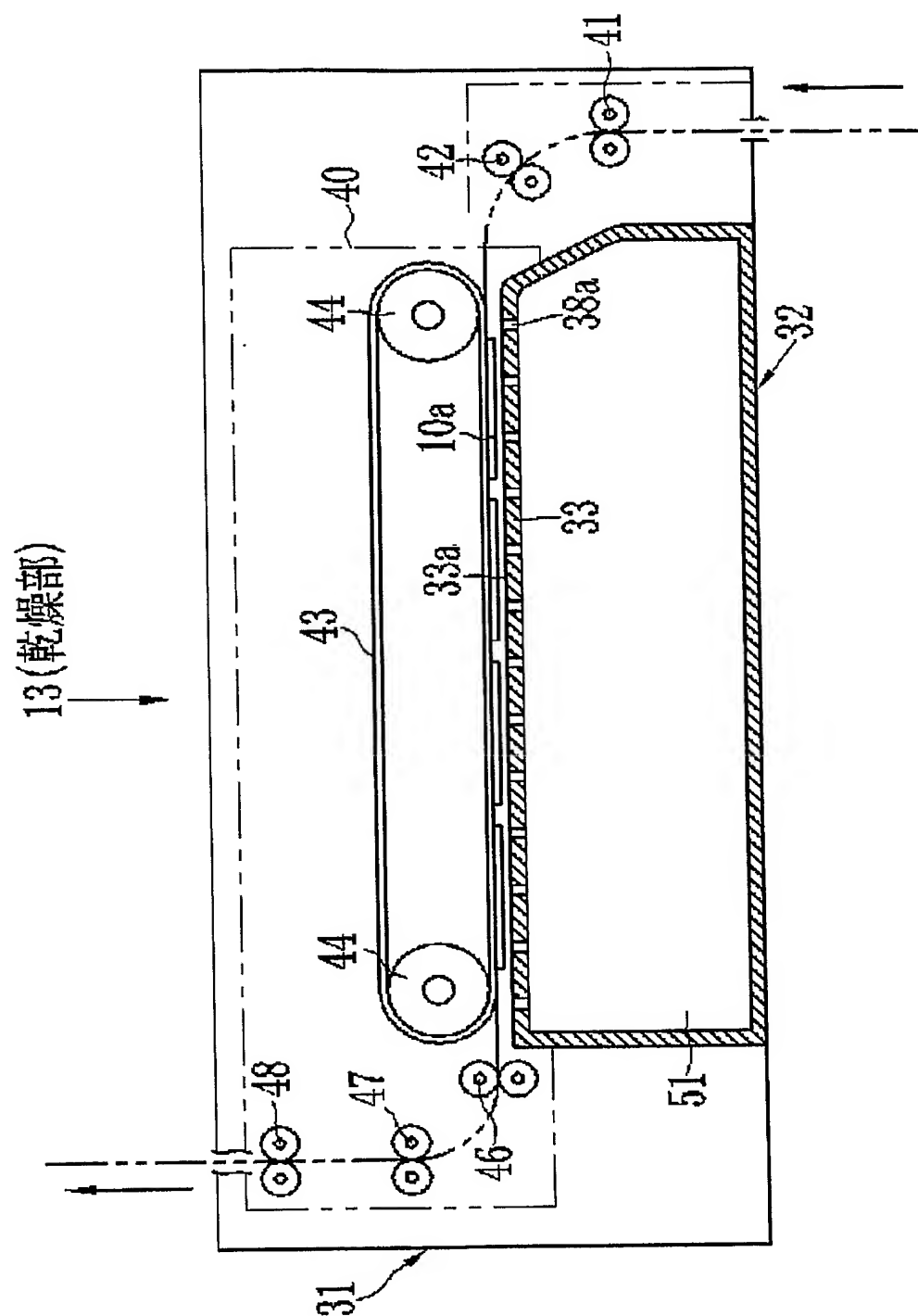
- 2 プリンタプロセサ
- 3 プリンタ部
- 4 プロセサ部
- 5 マガジン
- 6 カッタ

- 7 裏印字部
- 8 露光部
- 9 振り分け部
- 1 0 带状の感光材料
- 1 0 a 感光材料
- 1 0 b 画像記録面
- 1 1 現像処理部
- 1 2 スクイズ部
- 1 3 乾燥部
- 1 4 ソータ部
- 1 5 搬送経路
- 1 6 現像槽
- 1 7 漂白定着槽
- 1 8 第 1 水洗槽
- 1 9 第 2 水洗槽
- 2 9 第 3 水洗槽
- 2 1 第 4 水洗槽
- 2 2 搬送トラック
- 2 3 搬送ローラ対
- 2 4 液中スクイズ部
- 3 1 乾燥室
- 3 2 送風ダクト
- 3 3 ガイド板
- 3 3 a 感光材料側面
- 3 4 ヒータ
- 3 5 送風機
- 3 6 温調コントローラ
- 3 7 システムコントローラ
- 3 8 ノズル
- 3 8 a ノズル
- 4 0 搬送トラック
- 4 1 スクイズローラ対
- 4 2 スクイズローラ対
- 4 3 搬送ベルト
- 4 4 ローラ
- 4 6 第 1 搬送ローラ
- 4 7 第 2 搬送ローラ
- 4 8 第 3 搬送ローラ
- 5 2 温度センサ
- 5 5 キー入力部
- 5 6 ディスプレイ
- 6 1 感光材料到達時間検索部
- 6 2 メモリ
- 6 3 比較判定部
- 6 4 乾燥設定温度到達時間検索部
- 6 5 タイミングコントローラ
- 6 7 外部温湿度センサ
- 6 8 最適乾燥設定温度検索部

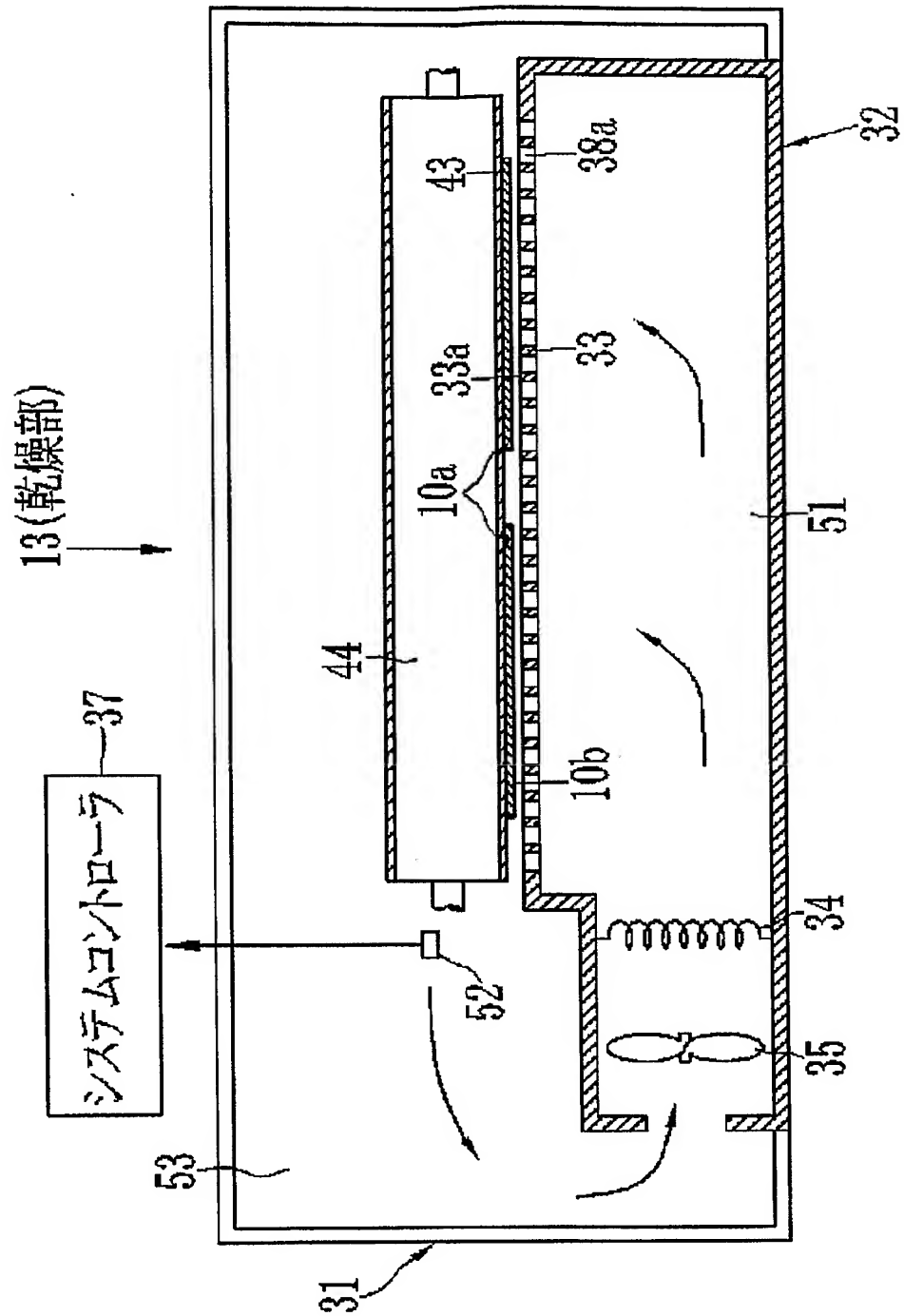
【書類名】 図面
【図 1】



【図 2】



【図 3】



【書類名】要約書

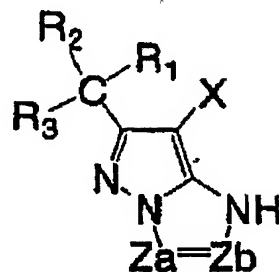
【要約】

【課題】シート形態の高速搬送方式及び迅速処理においても、発色濃度や階調の変化が小さく、生保存経時によって画質が変化することないカラープリントを安定に作製できるカラー画像形成方法およびハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供する。

【解決手段】ハロゲン化銀カラー写真感光材料が一般式 (M-I) および一般式 (I A) で表される色素形成カップラーを各々を少なくとも1種含有し、かつ現像処理工程が40.0 mm/秒以上100 mm/秒以下の速度で感光材料を搬送し、カラー発色現像工程を18秒以内、漂白定着工程を18秒以内、乾燥工程を26秒以内で終了するカラー画像形成方法ならびに高速シート搬送用ハロゲン化銀カラー写真感光材料。

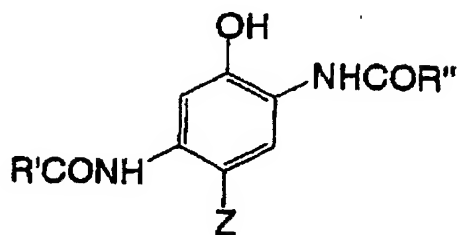
【化1】

一般式 (M-I)



【化2】

一般式 (I A)



【選択図】なし

特願 2 0 0 4 - 0 2 3 0 0 3

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[0 0 0 0 0 5 2 0 1]

1. 変更年月日

1 9 9 0 年 8 月 1 4 日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼 2 1 0 番地

氏 名

富士写真フイルム株式会社